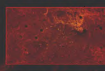
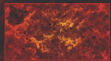
粉煤灰成型吸附剂的



制备及应用



FENMEIHUI CHENGXINC XIFUJI DE



ZHIBEI JI YINGYONG

粉煤灰成型吸附剂的

制备及应用





定价: 28.00元

中国博士后科学基金项目 (20070411124) 陕西省工业攻关项目 (2006K07-G19) 陕西省教育厅产业化培育项目 (06JC11)

粉煤灰成型吸附剂的



制备及应用

刘转年 著



FENMEIHUI CHENGXING XIFUJI DE ZHIBEI JI



粉球浆是整理电厂产生的网体废物,具有丰富的孔脂结构和良好的吸料性趣。 粉條 灰料、块荫得到细胞粉煤火料等给粉煤水成型喷烧剂,在10三个电厂的粉煤火力 灰料、块荫得到细胞粉煤水料等粉煤水成型喷烧剂,减出静态和动态吸料火染。研究 了超能物煤水、或性超细粉煤灰以及粉煤水成型喷烧剂水水溶解中亚甲基医 (MS) 和 重金简高于 C:(II) 的喷射性能和喷解机煤;采用超产这对喷料物和的粉煤灰或而吸附 剂进行用生。在水冰磁上、以粉煤水废电吸附剂为橡体在1天海肉黄酸长 N, Pe-TiO。 研究 TXN MB 的完熔解性能、本书的弯具体全面。系数性感、涉及范围广、可供从事 环境科学与工程、材料科学与工程、化学工程以及粉煤灰利用等专业的研究人员、工程 技术人员有高等限数相关令业的原生散设参考。

图书在版编目 (CIP) 数据

粉煤灰成型吸附剂的制备及应用/刘转年著.一北京: 化学工业出版社,2009.10 ISBN 978-7-122-06660-2

I. 粉··· □. 刘··· □. 粉煤灰-吸附剂-制备 Ⅳ. TQ424.1

中国版本图书馆 CIP 数据核字 (2009) 第 161671 号

责任编辑: 满悦芝 寄任修对, 宋 更 装幀设计: 尹琳琳

出版发行: 化学工业出版社(北京市东城区青年額南衡 13 号 邮政编码 100011)

印 刷,北京水鑫印刷有限责任公司

订:三河市万龙印装有限公司

720mm×1000mm 1/16 印张 8½ 字數 181 千字 2009 年 10 月北京第 1 版第 1 次印刷

動书咨询: 010-64518888 (传真: 010-64519686) 售后服务: 010-64518899

脚 址: http://www.cip.com.en

凡购买本书,如有缺损质量问题,本社销售中心负责调换。



吸附法是一种重要的化学分离方法,可用于处理废水中有害和难降解污染物。目前最常用的吸附剂为招性炭,但是由于活性炭价格昂贵,难以再生等原因,使其应用受到股份,开发和寻求廉价高效吸附剂,一直是吸附剂研究难以 來確的关键问题。

粉煤灰是燃煤热电下排出的固体废物,主要成分是 SiO₃、Al₂O₃、CaO₄ Fe₂O₃ 等,同时还含有少量的其他物质。据有关资料显示,2006 年我国粉煤 灰的年排放量达。即使在电厂节能效率不断摄高的情况下。到2020 年,我国粉煤灰的年息排放量也将是现在的 3 倍左右,加上目前我国已有的20 亿吨粉煤灰黑积堆存量,总的堆存储将金达到 30 多亿吨。如此大量的粉发不完全分型。不仅全占用大片农田,产生的场化严度污染大气、而且造成大量的资源浪费,在地放地也会由于排泄作用等段污迹下水系,其灰浆排放到江河湖泊,污染阻落河道。直接影响到水生物的生长。碳环生态平衡。目前25%,日本 100%,利用率较低,且远程不是每年粉煤灰的新用地车在30%~40%之间,利润率较高且应用偿因也较广泛。我国粉煤灰的利用率在30%~40%之间,利润率较低,且远程不上每年粉煤灰的新增进度,仍有大量需要开发利用。用用率较低,且远程不上每年粉煤灰的新增进度,仍有大量需要开发利用。其用率较低度,是远程不上每年粉煤灰的新增进度,仍有大量需要开发利用。其用率较低,是远程不上每年粉煤灰的新增进度,仍有大量需要开发利用,上周阳率较低,从形成形料,上填放良剂等。周于低级、纸附加值利用,且利用数量有限。如何根据粉煤灰的组成和性原对其进行高附加值资源化利用,是粉煤灰综合利用面贴的等端的周期。

粉煤灰具有多孔结构,孔歐率一般为60%~75%,比表面积很大,具有 较强的吸附能力,以助端床为原料制各廉价高效吸附剂是场煤灰高附加值货源 化利用最可行的途径之一。粉煤灰由具有不同结构和形态的微散组成,单个粉 煤灰照粒的粒径约为5~300₄m,平均几何粒径40₄m,不利于装柱运行和分高,对粉煤灰进行成型处理是粉煤灰工业化利用的关键所在。以粉煤灰为原料 削备成型吸附剂对台均黄源、保护生态环境、促进经济发展、建立资源节约型 计合和环境及存即约合省基带要理的和限定量义。 多年来作者一直从事构煤灰资源化利用、环境污染治理材料的开发、废水处理技术等方面的研究和数学工作。先后主持了中国博士后科学基金(20070411124)、陜西省工业攻关项目(2006K07-C19)、标图数有厅产业化培育项目(061C11)、西安市工业攻关项目(GG05074)等研究工作;参与完成陜西省自然科学基金项目、陜西省营厅环研专项及部分横向项目的研究工作。本书内容是在以上研究的基础上整理和总结而成。是作者多年研究成果的总统,北中都分成果已接受国家发明专利或在相关期刊发表。

在本书实验和资料的收集、整理以及撰写过程中、硕士研究生对据、韩晓 杨倩信、何婵、乌短霞、张元依、陈充等参与大量工作,做出了重要贡 献、在此对他们表示英心的感谢。本书撰写过程中参考了大量专家学者发表的 文献、对原作者的辛勤劳动也表示谢意。西安科技大学杨志志教授在百忙之中 审阅了书稿并提出了宝饰的意见,位学工业出版社的编辑为本书的编辑出版付 出了观辛的劳动,在此一并表示衷心感谢。

本书资料多为作者的第一手实验数据,在撰写过程中,作者深感自己业务 水平有限,加之时间关系,书中的不妥或疏漏之处在所难免,敬请各位同行和 专家坐条批评指下。

> 刘特年 2009 年 9 月子西安大雁塔

且录

1	绪论	
	1.1 吸附	· 剂及其应用研究进展 ······
	1. 1. 1	非煤基活性炭吸附剂
	1.1.2	業基吸附剂 ······
	1.1.3	黏土类吸附剂
	1.1.4	高分子吸附剂
	1.1.5	其他吸附剂
	1.2 粉煤	灰及其资源化利用
	1. 2. 1	粉煤灰的来源和性质
	1. 2. 2	粉煤灰资源化利用现状
	1. 2. 3	粉煤灰吸附剂及其研究进展 1
	1.3 纳米	TiO2 光催化剂及其改性 1
		纳米 TiO2 光催化机理 1
	1.3.2	纳米 TiO2 的改性 1.
	, , o	内容和技术路线
		研究内容1
		技术路线1
2		29
		概念
		热力学
		吸附等温线30
		吸附热力学函数32
		动力学 32
		吸附过程32
		膜扩散33
	2.3.3	颗粒内扩散33

	2.3.4 吸附速率方程	33
	2.4 吸附工艺	34
	2.4.1 吸附工艺的操作方式	34
	2.4.2 吸附穿透曲线	
	2.4.3 动态吸附模型	
	2.5 影响吸附的因素	
	参考文献	
3	超细粉煤灰的吸附性能和机理	41
	3.1 超細粉煤灰的性质	41
	3.1.1 粉煤灰的化学组成	41
	3.1.2 超细粉煤灰的激光粒度分析	42
	3.1.3 超细粉煤灰的 SEM 分析	42
	3.1.4 超细粉煤灰的 XRD 分析	48
	3.2 超细粉煤灰的吸附性能和机理	48
	3.2.1 吸附动力学	48
	3.2.2 吸附等温线	53
	3.2.3 溶液液度对吸附的影响	. 57
	3.2.4 投加量对吸附的影响	57
	3.2.5 pH 值对吸附的影响	58
	3.3 本章小结	59
	参考文献	59
4	超细粉煤灰改性及吸附性能	61
	4.1 超细粉煤灰改性及其机理	61
	4.1.1 超细粉煤灰改性	61
	4.1.2 超细粉煤灰改性机理	62
	4.2 改性超細粉煤灰吸附性能和机理	63
	4.2.1 吸附动力学	63
	4.2.2 吸附热力学	65
	4.2.3 投加量对吸附的影响	67
	4.2.4 浓度对吸附的影响	68
	4.2.5 pH 值对吸附的影响	68
	4.3 改性超細粉煤灰处理实际含 Cr(VI) 废水 ······	69
	4.4 本章小结	70
	参考文献	70
5		
	5.7 粉性在成型吸附剂的侧各	71

	5.2 粉煤灰成型资附剂的表征		
	5. 2. 1 SEM 分析 ······		73
	5. 2. 2 XRD 分析 ······		
	5.2.3 比表面积和孔结构分析		
	5.2.4 红外光谱分析		
	5.3 本章小结		
	参考文献		
4	6 粉煤灰成型吸附剂的吸附性能实验		
	6.1 吸附动力学		
	6.2 贸附等温线		
	6.3 pH 值的影响		
	6.4 投加量的影响		
	6.5 本章小结	- 1	01
	参考文献		
7	7 粉煤灰成型吸附剂动态吸附实验		
	7.1 填料高度对吸附的影响		
	7.2 溶液浓度对吸附的影响		
	7.3 本章小结		
	参考文獻		
8	₩ W W = W H J H H I E F E F E F E F E F E F E F E F E F E		
	8.1 吸附剂的再生方法		
	8.1.1 加热再生		
	8.1.2 药剂再生		
	8.1.3 化学氧化再生法——渥式氧化法		
	8.1.4 超声波再生		
	8.2 粉煤灰成型吸附剂超声再生的影响因素		
	8.2.1 再生时间对再生效果的影响		
	8.2.2 功率对再生效果的影响		
	8.2.3 温度对再生效果的影响		
	8.2.4 再生吸附剂与原吸附剂吸附性能对比		
	8.3 本章小结		
	参考文献		
	粉煤灰成型吸附剂负载纳米 TiO ₂ 及其光催化性能		
	9.1 纳米 TiO2 光催化及其改性		
	9.1.1 纳米 TiO2 光催化	11	7
	9 1 2 他来 TiO. 斯林		_

9.	2	光催	化剂	侧:	备及	负载											118
	9.	2. 1	排弃	N	Fe	离子	的	TiOz	光仙	催化	时制4	ķ				******	118
	9.	2.2	粉煤	灰	成型	吸附	刺鱼	载了	iO2	光值	化剂	的制	备				119
9.	3	粉煤	灰点	型	爱 附	剂及	负章	排弃	型为	七催 1	化剂的	为表名	E				119
	9.																
	0, 3	3. 3	XRI	分分	析								******				119
9.	4													*****			
	9.	4. 1	负载	型:	光催	化剂	的为	降劍	实易	ģ						*****	121
	n.	4. 2	焙烧	时	间对	光催	化性	能的	影响	ij							122
	9.	4.3	光月	条	件对	光催	化岩	果的	影响	ķ							122
	9.	4.4	投加	量	对光	催化	放用	的影	响		******	*****				*****	123
	9.	4.5	溶胶	E pF	I 他:	对 N	F	-TiC) ₂ /B	FFA	-B 并	催化	性前	的影	喇	*****	123
9.	5	本章	小丝									*****					124
*	考	文献.														******	124
																	127

绪 论

吸附法是废水处理的 种重要的物化方法。吸附剂能有效地去除废水中多种污染物。特别是采用其他方法难以有效处理的剧毒和麻痹解的污染物。经处理后出水成野目比较稳定。因而吸附法在废水处理中有者不可取代的作用。随着排放标准的口趋严格、水资源回收利用的日益迫切。吸附法在废水处理中的作用将越来越重使。吸附剂是吸附的物质基础和前摄。吸附剂的种类较多。如活性类(包括以媒为原料制备的煤基活性炎和非煤基活性炎)、黏土类吸附剂、高分子吸附剂、煤基吸附剂和利用废弃物等制备的单位破附剂等。

1.1 吸附剂及其应用研究进展

1.1.1 非煤基活性炭吸附剂

应滤吸附剂对族水中的 Cu²¹ 和 Zu²¹ 的劲、静态试验的 去除率可达 90% 和 95% 1 对族水中的系虫剂 DDD 和 DDE、一定条件 下的静态吸附 去除率达 93%。 动态吸附 去除率分别为 98%和 97%(1». 上 违直验经 ZnCl, 活化制备的 吸附剂对酶性税^[10] 染料有一定的吸附性能。椰纤维木螺(cur pith)和桉树 皮活性炭对水溶液中的染料也有较好的去除作用□□□□。 棕榈种皮和橡胶种皮 经过坡化、活化对水中率船的去除效果为痛品活性炎的 "倍以上□□×□1,糠醛用 H₂SO, 处理后, 经放化、空气氧化或水蒸气活化处理可制备吸附剂。氧化 Fow解制表面含有多种酶种代型方能图"1。

工业生产过程中产生的废弃物也可用来研制活性级吸附剂、用碘处理麦草和皮草磺酸盐对水溶液中的 Cr³¹ 的去除率均大于80%,吸附过程为吸附交换。包括缔盐和磺酸盐基用[1⁴²]。将化肥广废外物处 Ho²,氧化、炭化制得的吸附利效废水中的 He²¹ 有较好的吸附性能^[12],污水处理厂污泥经干燥后热解或下燥后化烧等化处理可耐得表面积为 80㎡ / _K 和 390㎡ / _K 的吸附剂。经干燥如烟的污泥处甲盘在烟囱的喷胀效果[1⁵²]。

常用的以木材、果売为原料制备的非煤基活性类尽管性能好, 但由于原料 缺乏、成本较高、再生困难等原因使其应用受到限制。用工业和农业废弃物制 备的活件炭吸附剂, 可使废弃物得到有效的利用, 是吸附剂研究的主要方向。

1.1.2 煤基吸附剂

1.1.2.1 天然煤吸附剂

線具有特殊的物理化学结构。煤的内部含有较丰富的孔隙,可以用作吸附 剂。用作吸附剂的煤主要有变质程度较低的长焰煤和褐煤以及变质程度较高的 无烟煤,此外还有风化煤、泥炭等。

1.1.2.2 煤基活性炭吸附剂

煤是制备活性类聚斟剂的上Ψ原料之一,以煤为原料生产的活性类超过估性炎起的 2/3 以上。各类煤均工产品往类,但不同类或煤生产的活性类相 及和用途不同、高变或煤膏模板的 6倍性类具有较发达的破孔系统,中孔较少的可充实线制取的活性类中孔发达、碳孔较少。无烟煤和长焰煤制备煤革活性类的则充线制度,活为可用于耐含效面积,通知电阻的活性炎13-13。原料煤的性质不同,生产出的活性炭素不同的孔径分布和聚射物点183,不同变重形度或解,将可生产不同种类的活性炭(13)。J.J. Pia 等12-14) 对四种不同变质程度、不作能的影响进行/美胞的研究。

系及全等3→3×3×3、认为以媒为原料制备高比表面积活性类的可能逾径是对原 料煤进行深度脱灰处理。影加僧化剂和氧化剂控制效化过程并进行催化部化, 片开发出由硝酸盐。含钾化合物和助催化剂超合和或的用于硝化、氧化性能的 NP 催化剂。该催化剂在无塌煤制活性炭过程中可以提高活化反应速度。信以 上,张文辉等3×和元后宝等4。采用超低灰煤制备了高比表面积的优质活性 表。而人。Lnares Solano 参呼1对不同灰分含量的蝴蝶的香活性变的研究 费,两人外不影响活件换孔版的发展。烧失率相同时,低灰分样品的微孔体积 较大,但如果用于碘尤灰基表示、不管原料煤的灰分离低,孔隙发展的情况 相同。

網希媒業括性类的过程中添加化学试剂可改粪吸附剂的吸附性能和生产工 2. 在无规媒为原料制备活性类的过程中,添加金旗化作物 NiO、FetO、等可 息著提高无规媒及高集镀质组制备的活性换吸附性能"。将主要由磷酸盐构 成的化学添加剂用于黏结性规煤制备活性类。在添加剂与糖量的助同作用下 浆化时可以抑制细胞的软化、熔雕(**)。褐煤与金属(Fe、Ni、Co)的乙酰丙 酮化物的混合物经蒸汽活化,活性炎的中孔率显著提高。效果为 Fe>Co> Ni****)。

化学活化是耐备煤基活性类的 - 种重要方法,可用来制备高比表面积的活性类, 常用的活化剂有 KOH、NaOH、 ZnCl。 h. H.PO。, K.gCO, 等。 乐鼓等"一在视程配料时加入少量添加剂 KOH 并把酸洗脱灰从传统了之的活化后。位置提到发化后, 活化的进行的新工艺制备出了比表面积为 1641㎡/g、 碘吸附低达 1250mg/g 的活性炭。解磁等"4" 将长焰煤和 KOH 按 一定比例混合、从化后统洗行化, 物钾比表面积超过 1500mg/g 的饭活性炭、将西班牙发烟煤和 NaOH 活化后按化电间制性表面积为 2700mg/g。 微孔率为 1cmg/g 的 活性炭(**)。 烟煤用 H.pOt. 浸微处理后活化衡粉活性浆的比表面积和从体积随



HaPOL和媒化例的增加而增加(48)。用 ZnCl2、HaPOL、KOH 分别活化烟煤 制各压作量的研究表明, ZnClo, HoPO。显微性不适合制备高孔雕率的活性 炭, KOH 可以用来制备很高孔隙率的活性炭 (*)、除煤以外、将煤矸石等煤 炭废弃物,通过化学活化也可制备活性炭。用 K2CO3 化学活化煤矸石,最佳 条件下获得的活性炭吸附剂的比表面积达 1236m2/g, 孔体积 0.679cm3/g。所 制得的吸附剂表面是疏水性的。对水溶液中的酚类污染物有良好的吸附性 能.50. 煤炭废弃物用硝酸氢化后在 600℃炭化可制得炭吸料剂。随着氟化条 件的加剧芳香炭和脂肪炭的比例增加。无序炭的含量影响吸附剂的孔结构和吸 對性能[51]。岳廷略等[52]研究了用浓硫酸以及硝酸和硫酸的混合酸化学改性泥 岁对169 Yb 的吸附性能, 经浓硫酸改性泥炭样品的分配系数和去除率高于混 酶。腐泥煤经过硝酸-乙酸酐混合物改性后室温下用 KOH 浸渍,然后在氢气 每中在一定温度下加热 2 小时,得到活性炭的比表面积约为 1200 m²/g[53, 将 基度执保编码活件集进行低温温和氧化,可增加活性集的孔隙率和表面含氧官 能团,摄高对 4-硝基苯酚和 Pb2+ 的吸附性能[54]。化学活化虽然在一定程度上 极高了煤基活性炭的性能,但却增加了生产过程的复杂性,添加的碱性和酸性 物质会腐蚀生产设备。

1.1.3 黏土类吸附剂

性剖析层黏土,可增加黏土的层间距,提高吸耐能力,用阳离子铵盐改性后的 膨縮上、凹凸梯上、壶脱土和海泡石对苯系污染物的吸附量元高于原土矿 物[65.66]。朱利中等。67]用溴化十六烷基三甲铵分别改性膨稠土、沸石和硅藻 上、研究了改性上对水中苯酚、对硝基苯酚和苯胺的吸附性能。金辉等用有机 膨润土吸附苯胺、硝基苯与十二烷基硫酸钠, 其吸附容量分别为 225mg/g、 266mg/g 和 437mg/g。用有机阳离子表面活性剂处理的囊脱石对水中苯酚、 2,4,5 三氯苯酚和丹宁酸的吸附容量为苯酚《丹宁酸《三氯苯酚[68.69]。改性 **要**脱石对水中的苯酚和 2 硝基苯酚、3-硝基苯酚和 4 硝基苯酚的吸附容量大小 順序为: 3 硝基苯酚≈4 硝基苯酚>2 硝基苯酚>苯酚(70)。Al₂O₂ 柱據蒙膜石 对水溶液中的 2,4-二氢苯酚、2,4,6 三氢苯酚和五氯苯酚的平衡吸附率分别可 达 26.3%, 75.6%和 95.2%[71]。O. R. Pal 等[72.研究用高岭土、膨稠土和蒙 脱石及其经改性的有机黏土吸附去除水中的杀虫剂马拉硫磷和去草胺,有机黏 上的吸附能力显著提高。E. González Pradas 等[73] 用铈 蒙脱石或铬 蒙脱石的 磷酸盐交联化合物吸附水中的两种除草剂、铈-萤脱石的吸附效果优于钠-菱脱 石。Y. H. Hsu 等[24,用改性變脱土和蛭石吸附去除除草剂 2,4-二氯苯氨基丙 酸, 有机费脱 ; 效果较好

改性點上可有效左線水中的強點、改性點獨上对含油度水中的苯、甲汞、 乙非和二甲苯的去除率分别为 75%、87%、89%和 89%173。 排凹凸線 有和硫 酸铝组合使用,对含油 126000mg/L 的夜乳化液除油率≥ 98%左右、CCD6。 除率 89%181,有机膨消上对液度为 1500mg/L 的乳化油废水,去除率达 90% 以上[77]。 另外,有机变积膨削上硬脂剂对量纸度液在一定条件下 COD 的吸附 效率可达 61.5%,便附肾数 769.3 mg COD/g (18)。

黏土类吸附剂的原料丰富, 经过改性后吸附性能较好,是一种很有的途的 吸附剂。目前黏土类观解剂的研究多限于试验室范围,整价,高效黏土吸附剂 产品的开发和工业化生产以及吸附剂在废水处理中的工业化院用研究是以后研究的最点。 點1.吸附剂的使用后废弃物的处置问题也应于以水或

1.1.4 高分子吸附剂

常用的高分子吸附剂 主要包括吸附树脂、离子交换树脂、离子交换纤维以及完聚糖及其衍生物等。

吸期相點是一時不非功能基而具名优良孔结构的交联立体网络结构的附高 温 不溶性的离分子合成材料,其吸附性能是通过其多孔表面上活性尖端的能 省等力来实现的。CH-101 大孔树脂对甲苯酮化胺水中CO2.和品酯的云形 分别达.80.7%和 93.5%^[28]。CHA 111 村原对邻基苯和硝基氮苯生产废水的 吸附效果良好^[28]。CHA 11[4] 预时脂对丙烯酸酯上产废水中以对苯二酚为土 的有机物的工作吸附容量为265~270mg/ml. 港树脂,大分子阿秋树脂、X为上

高分子吸附树脂、离子交换树脂的吸附性能好、选择性强,再生容易,是 一类重要的吸附剂,但价格较高。离子交换纤维、壳聚糖等作为新型高效吸附 剂。有着良好的发展高景。

1.1.5 其他吸附剂

除以上吸附剂外,目前研究较多的还有用工业废弃物制备的无机吸附剂、 复合吸附剂以及超细及纳米吸附剂等。

旅網炉廣是網峽生产过程中产生的一种废弃物,其主要成分为 SiO₃、CaO、MgO 和 FeO 等。研究表明,以炼制炉验制备的吸附规对溶接中的废金属高 f 如 Ni²、Pb²*和 Cu²*等有較好的吸附性能^{20,20}、处理含物废水产生的皮库物。Fe²·Cz²、氦氧化物经处理后可作为吸附剂处理水溶液中的 Hg²*(21、皖加 L u b的废拌物 红彩经处理后对于废水中的刚果红染料、水溶液中的时 (Aa)、Pb²*和 Cr²*都有较好的吸附效果^{10,20}*A.M. Ranchur²%1 用几种糖 上氧化物的配合物吸附处理合成溶液中的 F,吸附量可达 12.5 m_E/_R。 j 5.5 Lee 等²¹案用溶胶 整胶法制备的有机 陶瓷吸附剂对水溶液 使 Cg²、Hg²*的吸附量分别为 222 mg/s 和 1284 mg/s。 该吸附用有好的机械 医、热感性和化学稳定性、优罗斯可究者将超细微较对系统这成型、热加工和扩散处理制得吸附活性生存材料。 Abbas Khaleel 等²³可究表明,结果晶体 MgO、CaO 和 Al,O₁ 由于具有高的表面活性和高的比表面明、对空气中、最短污染物(Cge、内侧、苯甲醛、一甲胺等)比常用的药比表面积,对空气中。



更强的吸附能力,而且其碳坏性吸附能力大于物观吸附。吸附机理以多层离解 吸附为上,长时间暴露在空气中对其吸附性能无不利影响。G.P. Bogatyreva 等[100] 的研究表明,合成的更微末级微相常来级金刚石粉末对氯气、重金属离 了、水流气器有效能的吸附能力,日易压住。

以上各种吸附剂尽管研究推进较少,但这些吸附剂的研究却会能吸附剂的 研究开发提供新的思索,特别是超缩吸附材料和帕米粉体所表现出的良好的吸 附性能,为开发吸附剂的制备新 L 艺以及制备高性能的超缩及纳米吸附剂提供 依据,也将为吸削剂的研究开发开除新的细缝。

1.2 粉煤灰及其资源化利用

1.2.1 粉煤灰的来源和性质

粉煤灰昆火力发电厂的煤粉经过燃烧之后排出的 - 种工业固体废弃物,是 具有大山灰活性的微细粉末。磨返。定细度的煤粉在煤粉炉中经过 1100~ 1500℃的高温悬浮燃烧之后。原煤中纸上成等 物发生分析。 纸化、熔卷 6 亿,在表面张力的作用下形成的细小的被滴。在排出炉外时,贮急速冷却形成 松充力。1 −380µm 的玻璃质微细球形膜较,这些膜板间未被燃烧的可燃物— 起由除尘器收收 1101,或者由水流管温排放到糖灰厂。

(1) 粉媒灰的矿物组成 粉煤灰中的矿物相以玻璃质微率为主, 戊次为结晶相, 主要结晶相为集来行, 磁铁矿、赤铁矿、石英, 方解石等。玻璃相是粉煤灰的上要结晶相、粉煤灰玻璃灰微珠及多孔体均以玻璃体为主, 玻璃体含量为 50%~80%, 玻璃体在高温煅烧中储存了较高的化学内能, 是粉煤灰活性的来源。

粉煤灰中的石炭主要来源于煤燃烧过程中未来得及与其他无机物化合的石 英颗粒,因此称其为維米性市物。石炭性质稳定,在很高温度下也难以熔稳, 当温度升高时仅表现为结构的转变。不同种类煤的粉煤灰中石英含量没有很大 涂锌。

英来石是 AI 过饱和的 AI Si 酸盐在极高的温度下形成的产物,因此被称 为生成官物。 農來石含有很高比例的 Ab Oa,这种 AI Oa 不会参与股囊反应。 低钙粉煤灰中的 Al Oa 主要是要来石的晶体相,低钙高铝粉煤灰中含有 2%~ 20%的農來石,而高钙粉煤灰中的農來石,般不樹过 60%[102]

粉煤灰中的磁铁矿是以纯的Fe₂O₄形式存在。如果是尖晶石铁酸盐,则 AI、Mg和Ti可能会取代Fe₄,所有粉煤灰中磁铁矿含量都比较接近,尖晶石 铁酸盐、赤铁矿在所有粉煤灰中都能测出,赤铁矿通常在低钙粉煤灰中较多,



而高钙粉煤灰中则比较低。粉煤灰的矿物组成是粉煤灰品质的重要指标,决定 給煤灰的化学成分。

- (2) 粉煤灰的化学组成 粉煤灰为球形或微珠的聚合体、粉煤灰的主要化学成分是 SiO₁、AlaO₁、Fe₂O₃、Fe₃O₃等。它们主要占 80%以上。其他成分 有 CaO、MgO。SO₃、Na₂O₄0、K1 O和未燃烧等。这也成分的含量并不应 成不变的。由于母煤煤质的神类、燃烧锅炉型号、煤的燃烧温度、锅炉的操作 经等选或粉煤灰的改废形态及最聚成分的不同。粉煤灰中毒整组分的酸环形态及最聚成分的不同。粉煤灰中毒整组分的酸环形态 如下; SiO₂ 是玻璃体的主要成分,也是形成水化能酸盐胶酸体的主要来源。AlaO₃ 也是玻璃体的生要成分,其含盐对粉煤灰的物用影响较大,高铝粉煤灰常均1是玻璃相的降低。 偿活性减少。 粉煤灰中 CaO 含量。 般较低、CaO 含度 21 包括 10%的粉煤灰粉为高钙粉煤灰, 面纸 于10%的粉煤灰粉为高钙粉煤灰, 高低分煤灰 高钙粉煤灰水 为高钙粉煤灰, 市纸 于10%的粉煤灰粉为高钙粉煤灰, 面纸 于10%的粉煤灰粉为高钙粉煤灰。 面纸 于10%的粉煤灰粉为高钙粉煤灰。 面纸 于10%的粉煤灰粉为高钙粉煤灰。 面纸 于10%的粉煤灰粉煤灰 含出现在结晶相中,但在高型过程中也形成较多的玻璃体。粉煤灰中有少量的 MgO、Na₂O、Na₂O。一般就在于玻璃相中、粉煤灰的烧火度上要是未燃烧灰。
- (3) 粉煤灰的物理性质 粉煤灰的物理性质是化学成分和矿物组成的宏观 反应。
- ① 粉煤灰颗粒的外观 一般用肉眼滑到粉煤灰为灰色的粉末状物质。粉煤灰酚酸色与 Fe₂O₃、CaO、残留炭含量和缩度有关,Fe₂O₃ 及残留炭含量差高,粉煤灰颜色越限,粗粒所占比例越多,反之颜色则越视。
- ② 約據灰的密度 粉煤灰中各种颗粒密度溶异非常大,我國粉煤灰的密度 度低据在 1.77~2.43g/cm³,平均为 2.08g/cm²。通常影响粉煤灰密度最主要 的因素为 CaO 的含量。低钙粉煤灰密度通常较低,而且变化范围比较大。粉煤灰的堆积密度与粉煤灰中的颗粒级配、密度、形态以及粉煤灰的含水率有 差。我同粉煤灰的堆积密度装计值范围在 516~1070kg/m²之间。
- ③ 勢煤灰的銀度 粉煤灰作为副产品具有利用价值、很太程度上是因为 勢煤灰是很短的颗粒。具有很大的比表面积、因处限度是粉煤产需重要的性 能指标。粉煤灰中的颗粒粒毛主聚分布在 5~300µm 的范围内。粉煤灰的组 与 CaO 的含量光素比较大,通常高钙粉煤灰的比较铜。粉煤灰的组度通常采 用一定礼径的赔余量表示。也有用比表面积来表示的,这两种指标只能给出粉 煤灰整体的细度。而就径分布曲线反映的粉煤灰的数径分布情况可以更为准确 地反映粉煤灰的化学反应速度。需水量以及工作性能等。
- ④ 其他物理性质 粉煤灰还有其他重要的物理性质,如在工程上經常要用到的需水性、抗压强度比、体积安定性、上工特性等,做建材要用到的导电性、均匀性、热学性威、高温性质等,粉煤灰还具有磁性等特殊的性质。
 - (4) 粉煤灰的活性 粉煤灰的活性,也称为火山灰活性,指粉煤灰能够与

粉煤灰活性与粉煤灰化学成分、玻璃体含量、细度、燃烧条件、收集方式 等因素有关。一般二氧化硅含水层高、燃烧温度高、玻璃体含量多。含碳量低 的粉煤灰活性高[103]、粉煤灰的活性大小不是一成不变的。它可以通过人工手 段激活、主要用以下方按点性

① 机械磨细法 机械磨缩对接高粉煤灰 (等别是颗粒粗大的粉煤灰) 的 活性非常有效。通过路缐、一方面粉碎粗大多形的玻璃体体,解玻璃颗粒粒结,改筹表面特性,减少摩煤、提高物理活性;另一方面,粗长玻璃体尤其是多孔颗粒粘连的破坏、破坏了玻璃体表明坚固的保护膜、使内部可溶性 SiOz、AlaOy 溶出。斯键增多、比表面积增大,反应接触面增加。活化组分增加,粉煤灰化学活件最高1003

② 木熱合成法 粉煤灰是在高温液态化条件下产生的,其传熱传质过程 异常迅速,在程期时间(约2~3m) 内被加热至1100~1300°20度高温度,液 相出现,在表面张力作用下收缩成球形接满。结构迅速性小,间时相互粘结成 较大颗粒,在收集过程又由于迅速冷却,液相来不及结晶高保持无定型态 (仅 有徽小泉来石固溶在其中),这种保持高温液相结构排列方式的介始结构,内 能结构处于近程有序,远程下序,常面下列水很稳定,不能精解解(无定型 SiO; 是可溶的)。但在水热条件下,无规则网络被撤活,水就可直接破坏网络 结构,并随温度升离,破坏作用加强、水热合成后,网络硅铝空成活性硅铝溶 干水中。

① 報性療发法 鹹类物质对硅酸盐或劑网络具有直接的破坏作用。所以碱溶液对粉煤灰具有较强的作用。即碱性癥发1¹⁰¹。 影响粉煤灰碱性癥发的因素很多,其中起主要作用的有。碱的种类和 pH 值、温度、粉煤灰结构与表面内结条。一般来说,碱性检癌。 pH 值總商。 温度越高、碱量发作用越强,而网络聚合度高,网络连接程度越高,破坏阿络需要能量越大,碱衡发作用越困艰,需要时间越长。在水处理的应用中,粉煤灰多用酸或碳米改性、总之,只要能见解粉煤灰结构。释放内部可溶性 SiO₂、Al₂O₃,将网络高栗体解聚成低果皮硅铝酸(盐)胶体物,或能提高粉煤灰的各性。

1.2.2 粉煤灰资源化利用现状

据有关资料显示,全世界煤的年总消耗量为 42.26 亿吨,燃煤电厂粉煤灰

1.2.3 斡媒左吸附剂及其研究讲展

近年来,粉煤灰的环保利用价值止日益受到重视。粉煤灰具有多孔结构。 孔散率。般为60%~75%,比表面积极大、具有较强的吸附能力。根据粉煤 放度好的吸附性能、将粉煤灰和其效性产物以及用粉煤灰耐毒廉价高效吸附剂 用了处理胶水的污染物质。"甚是研究的结点"也是粉煤粉煤茶高附加度资源化 利用的主要途径之一。这方面的研究目前主要集中体现在以下几个方面。

1.2.3.1 粉煤灰及其改性产品的吸附性能研究、探索提高粉煤灰吸附性能的途径,进一步拓寬粉煤灰处理废水和废气的应用范围和领域

液中重金属离子的吸附性能,结果均为 Zn2+ > Cu2+ > Ni2+, 两种龄雄灰对 Cd2+吸附量大于Cr5+、CaO含量是影响吸附的重要因素。Chien Jung Lin 等[116]在实验室制备了不同碳和矿物质含量的粉煤泵并研究其对溶液中 Cu2+ 的吸附和沉淀性能。粉煤灰的比表面积随着碳含量呈线性增加。彭荣伯等、117] 在热电厂粉煤灰中加入一定量的磁铁矿烧造和活量的固体 NaCl。在 90℃下用 硫酸密源標準浸取 2.5h 后在 300℃ 下擠剔。得到的改性粉煤灰对电镀废水中 Crs+、Pb2+、Cu2+、Cd2+的去除率达 97.5%以上。Manickam Matheswa ran[118]等研究用粉煤灰去除水溶液中的橘红 R、粉煤灰量增加时。去除寒相 应增加, 浓度低时吸附率较高。Pavel Janoš 等[119] 研究证明褐煤粉煤灰对水中 的酸性和碱性染料都有较好的去除效果。吸附量为 10-1~10 3 mmol/g。朱洪 海 120] 采用添加熟石灰并升温活化的方法对粉煤灰进行改性。 - 定条件下脱色 率可达 98%以上。Shaobin Wang 等[121] 研究表明熱处理降低了粉煤灰对亚甲 蓝的吸附性能, 而经过 HNO3 处理的粉煤灰的亚甲蓝吸附量提高为 2.4× 10 5 mol/g。曹先艳等[122]用豪三甲基二烯丙基氯化铵改件料煤灰外研定层选 料废水,得到较好的效果,处理后的粉煤灰可用于生产水泥。胡巧开等。123.研 究表明粉煤灰对甲胺磷的吸附量达 7mg/g。肖羽章等[124] 用粉煤灰吸附处理垫 料中间体二硝基氯化苯废水, CODc, 和色度去除率都很高。Paul Vander Meeren 等[125] 用粉煤灰吸附处理水中的 2,3,4-三氯联苯 (TCB) 和 2,2',3, 3',4,5,6-七氯联苯,适当条件下的去除率达 97%。D. Batabyal 等。126]研究了 用粉煤灰去除水溶液中的 2.4-二甲基苯酚。B. N. Estevinho 等.127] 用粉煤灰吸 對柱动态吸附 2.4 二氮苯酚和五氯苯酚, 当起始故度为 10 ug/mL 时, 去除塞 **可达99%以上。**

以上可以報出、粉煤灰及其改性产品对气体污染物质和废水中的各种污染物质如距金属离子、有机染料、难稀解有机物等均具有一定的吸附性能。对粉燥灰运行故性处理。在"定程度上可以提高粉煤灰吸附性能、粉煤灰可以作为廉价广音吸附剂或制备廉价、高效吸附剂的理想原料。由于粉煤灰本身为粉末状、加之吸附性能不够理想。难以满足工业化利用的要求、粉煤灰改性在一定程度上增加了其吸附性能。但未改变其原有的粉末状态、难以装柱运行,也限制了其工业化利用。

1,2,3,2 粉煤灰侧各瓣效应卧剂

粉煤灰制备吸附剂是粉煤灰综合利用的重要研究方向。 李国城·□·以电厂 粉煤灰炭为基础原料、采用煤焦油、沥青作为贴结剂、水蒸气为活化介质,削 遗活性类。所形结性类构或炭达 57%、磷质 725mg/c。 亚甲基兹吸附值为 139mg/g。比表面积1035m²/g。可用于有机管剂的回收、空气与水的净化及 作催化剂载体、杨泉(9等等)□1物粉煤灰在 HCI 溶液中浸泡、水洗后抽滤,将 贯加入 MgCI、从(SGA)。的饱和稻亩中、调节 11值,然后静置,抽滤,供



F. 碾碎得粉煤灰复合吸附剂。 ·定条件下对含氧废水的去除率可达 90%以 上、 查閱輕等[130]利用 Na+SO₄-CaO 及 Na+SO₄ 为激发剂。以高压蒸汽为活化 剂、制作了块状和粒状活性粉煤灰吸附剂、研究其吸附性能、并用于工业化生 产和污水外现工程。徐岩等[131]研究新煤灰在 373~400K 温度范围内, 在乙胺 和水的蒸汽用中自转变合成了纯度、结晶度均较高的阶煤灰吸附剂的过程。并 对其吸附性能做了初步研究。下路物等。1321研究了以始煤东为基质。水泥为主 原黏结剂制备名利吸附剂的工艺系数及其对吸附性能的影响。陈珏等[133]以由 J 粉煤灰和普通黏上为主要原料。与外加排合剂混合、烧结制备颗粒状的粉煤 灰质吸附材料。尚珠山等[131]采用固态化学反应的方法。制备了碱性分子筛 Nno (AISi(),), • (()H), • 2H, (), 在 300℃,得到了-类无定形硅铝钠高效脱 確制 (FA-NSA), Keat Teong Lee 等[135] 將無化钙和粉煤灰分别加入蒸馏水 中加热后过渡分离 干燥、筛分合成粉末状粉煤灰吸附剂。用于去除烟道气中 SO。 取得了好的效果。Begona Rubio 等[136]通过机械筛分粉煤灰得到富炭组 分, 经过 HCl和 HF 去除其中的矿物组分后在 900℃活化得到活性炭。研究其 对 N() 的 去除效果。Shaobin Wang 等 137 从粉煤灰中分离出了未燃尽炭吸附 水溶液中的磁性垫料若丹明 B。当温度为 30℃、40℃和 50℃时,吸附量分别 町次 9.7×10 5 mot/g, 1.14×10 4 mot/g 和 1.5×10-4 mot/g。

以粉煤灰为原料合成颗粒吸附剂,改变了原来的粉末状态,为其工业化利 用创造了条件,但却在一定程度上降低了其吸附容量,达不到理想的吸附性 能,也难以达到其工业化利用的目的。

1.2.3.3 粉煤灰合成排石

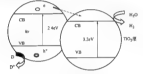
1.3 纳米 TiO, 光催化剂及复改件

给米 TiO, 的光催化性能自 1972 年被发现以来,就成为人们关注的热点 之一(1/1)。它以其稳定性好、光催化效率高、无二次污染的特点、成为一种新型的、迅速发展的高效光谱解化剂。应用的最广阔。 积是由于 TiO, 光催化剂的萘带宽度为 3.2eV,只能利用液长小于 387.5nm 的太阳光,这些太阳光能 仅占太阳光磁的 3%—5%(11)。 其光纳应兹围降、光生电子和空穴易发生复 6.光量子 效率低,这些新则的纳州 TiO。 光循化材的含素环境用处度 反[10]。 研究发现通过对纳米 TiO, 进行改性,可以拓展其可见光的响应范围,约制 TiO, 光生电子 空穴对的复合,提高 TiO, 的光循化活性,这对纳米 TiO; 的工业化利用有着碳重量之

I. 3. 1 纳米 TiO₂ 光催化机理

锐钛型 TrO2 的禁带宽度为 3.2 eV (锐钛矿), 当它吸收了被长小于或等





即 1.1 抽来 TiO。米催化机理

1.3.2 纳米 TiO2 的改性

(1) TiO₂ 的表面光敏化 延伸 TiO₂ 的激发波长范围,提高长波辐射光 于利用率、是提高 TiO₂ 光量子效率的主要研究的表之。 光敏化是延伸 TiO₃ 数发波长范围的主要金径。它主要利用 TiO₃ 对光活性物质的强级附作用,通 过滤加适当光活性敏化剂, 使其吸附于 TiO₂ 表面,有效的光敏化要求在保证 光活性分于吸附的前提下,光活性物质的激发态的电位应与 TiO₃ 的导带电位 相匹配。由于激发态爽料分于导命较短,所以敏化剂与半导体表面紧密结合才 能实现电子有效转移。为增强电子转移效果,人们研发 了许多方法,如敏化剂 在 TiO₃ 表面的阅读化及光敏剂。或性聚合物对 TiO₃ 的慷慨。

已见提进的敏化剂包括供金属化的复合化合物如 Ru 及 Pd、Pt、Rh、Au 的氮化物 及各种有 机染料 包括叶 婦酸、曙红、酞菁、紫菜碱、玫瑰红等: 50m Albun 等 53进行了 碳化金属酰青在半导体 TiO。的存在下被 紫外光或可见光照射降解研究。结果发现当 TiO。被金属酰青修简成的复合催化剂官接导露在太阳光下,将会导致复合催化剂逐渐减乏。从而影响催化剂

的色度和光催化反应活性。因而可以通过选择金属數得类感光剂来改善电子在 半导体表面的转移和提高复合催化剂的光稳定性。

(2) TiO₂ 的金属离子掺杂 在纳米 TiO₂ 中掺杂大粒径金属离子可引发 纳米晶出现晶格畸变,在纳米晶格内部及表面形成缺陷或氧空位作为电子捕获 陷阱,从而分离电子空穴,达到提高光量子效率的目的。

有激光闪光光解式键表明,Fe²⁺ 掺杂的激发载离子形命由原来的 200µs 增至50ms,另外、基些金周离子的掺入还可以扩展 TiQ, 光空收波长的桅 图[154-155]。如Chor等1¹⁴⁴。研究了21 种过度金属离子掺杂剂对 TiQ。的 於他 C 活性的影响。结果表明,Fe²⁺、Mo⁵⁺、Re²⁺、Ru²⁺、V¹⁺、Rh²⁺等能提高 TiQ, 光催化活性,以 Fe²⁺ 发果最佳。另外,不同掺杂过键金属离子降解同一应 欧木的结性不同,如 Shuk Kumar 和 Auen P. Davis 在研究商基本的转 C TiQ, 实现 时,加入 Cu²⁺ 反应速度提高了 80%,比掺杂 Fe²⁺的活性高¹³²⁷。G rzybows-ka B¹³⁴等系统运研究了 Ca²⁺、A Pi⁻、Fe²⁺和 W¹⁺ 海炎镜软帘 TiQ; 物理 化学性能和光端 化系统 化系统 不同。 Paola 人¹⁴³⁸ 则形变 了或速度离 所 C Co. Cr. Cu, Fe、Mo、V 和 W) 对多晶 TiQ; 光催化性能的影响,通过降解安息香酸和硝基酚表明,Co.掺杂 TiQ; 粉末比统 TiQ; 具有更高的活性,W/TiQ; 酶解安息香酸和表现的类型,Co.掺杂 TiQ; 粉末比统 TiQ; 具有更高的活性,W/TiQ; 酶解安息香酸和蒸剂的发现,Co.掺杂 TiQ; 粉末比统 TiQ; 具有更高的活性,W/TiQ; 酶解安息香酸和激素剂的安果易定。

除了上述掺杂过键会属离子外,掺杂稀土金属离子也可以提高 TiO2 的光 像化性能,王晓林·165 "黑铁研究 I 13 种金属离了排杂 TiO,粉末均缘杂机组, 提出了排杂离子和 TiO3 之间的相 气 用相级则 从 化学性质 (排涂离 TiO5 类,排杂浓度、离子半经、离子价态、离子电荷、离子稳定氧化态的电子 泰朗 及复化物的生成剂) 以及物相分析、光谱分析、 數陷分析等方面研究 I 静 家离子 及离子排杂 放度 J TiO2 半导体光能化材料降解 甲毒根配色的 影响。 V²¹、La¹¹、W²¹、Fe¹²、Ni²¹、Ag "等离子的排杂明显地提离了 TiO3 的 光细化活性,面 Gr²¹、Al¹²、Ze²¹、Pb²¹、Co²¹、Co²¹ 的排杂对 TiO3 光 催化活性的影响不大,Mn²¹则在 ·定程度上降低了 TiO3 光催化降解甲基橙 的股色率。

(3) T₁O₂ 的非金属排杂 相对于金属离子排杂的研究,非金属离子排杂的研究起步较晚, 主要集中在周期表中氣附近的元素,如。B、C、N、F等。非金属元素的排杂、规是在TiO₂ 中引入品格模定位,或部分氧空位被非金属不素取代,形成TiO₂ 2A_x (A 代表非金属元素) 晶体,便TiO₂ 的禁带窄化,从而扩宽辐射光的响应液隔[¹⁶¹]。

TiC。的非金属掺杂·般包括 N 掺杂、C 掺杂、F 掺杂、Cl 掺杂、Br 掺杂 和 S 掺杂等。Licks 等还通过酸射法制备 「 氣掺杂的 TiCo, 粉末,由于氟的掺 杂在 TiCo,表面产生「氧空位,在可见光 F 降解之醛,其活性明显高于商业粉 P-2s。Yu 等[18]在 NHAF H₂O 的溶液中水解异丙酸钠酚含掺杂 F 的键数型结



来 TiO₂。 实验结果发现 F 的掺入增强 了 TiO₂ 在可见光区的吸收,且随着 F 含量的增加。不仅可阻止被该率相的形成,而且还可阻止被线率向全红石相的 特变。 当 F/Ti = 0.5 %~3%(除于分散)时,经 500°C 处理的 F/TiO₂ 样品在 紫外光下降解内侧的活版施 F P 2°5。 唐 玉砌亭 3⁴⁴ 用铁硬 T T 面水解沉淀 法制备 出 N 掺杂钠米 TiO₂ 光催化剂,催化剂对 550mm 以 F 的可见光具有非常显 素的吸收,以 革 酚 为模拟 污染物的光催 化降解实验结果表明, N 掺杂纳米 TiO₂ 光催化剂具有显着的可见光活性。

已经报道研究过的黄金属主要包括"VII"或的 Pt. Ag. Ir. Au. Ru. Pd. Rh. 等度金属,其中有关 Pt. 的报道最多¹⁵⁸. 其次为 Pd. Ag. Pt. 的改性效果最好,但成本较高, Ag 改性相对毒性较小,成本较低;i¹⁹¹。 Facchin G 等采用常胶 骤胶法在 TiO. 扫破 Pt. 发现负值型 Pt/TiO. 光催化剂比饱 TiO. 有更好的光偿化倍性。Manakanu Anpo 指出,Pt/TiO. 光催化剂性吃 TiO. 有更好的光偿化倍性。Manakanu Anpo 指出,Pt/TiO. 光催化活性更好的原因是它有 TiO. 复合薄膜并研究了其光催化酶颗性能。结果表明 Ag/TiO. 复合薄膜在可 见光区段选对率比较 TiO. 薄膜有明显下降。同时,当 Ag 膜厚度较薄时(约5mm),Ag/TiO. 复合薄膜的光催化效率比饱 TiO. 薄膜斑的发化

(5) TiO₂ 的半导体复合 TiO₂ 的半导体复合本质上是另一种颗粒对 TiO₂ 的棒饰。通过半导体的相互复合提高系统的电荷分离效果,扩展 TiO₂ 光谱响应范围,从而增加光反应产物和光催化效率。

TiO₂ 的半导体复合最典型的是 CdS TiO₂ 体系、CdS 的帶寬是 2.05 eV. TiO₂ 是 3.2 eV, 不能激发 TiO₃ 的光对激发 CdS 可能認道與并令。这样 CdS 份帶中的空穴在向 TiO₃ 转移过程中,就会仍然保持在 CdS 内商。 空穴和电子他自地进行各自的氧化成还原反应。 在用 CdS TiO₃ 还原甲基传精酸酐矿。 量子效率接近于 1。在经历 355 nm 激光辐射 见纳砂石, CdS-TiO₂ 的吸收带扩展到 550~750 nm。 而他 TiO₃ 是不可能在该区域有响应的 TiO₃ 但该类半导体 复合催化剂在实际应用中, CdS 在水溶液中不稳定, 容易被腐蚀而产生游离的 Cd²⁴, 导致光催化剂中毒失活[ITI]。 Beata Z 等[ITI] 成功制备了构度在 8~

- (6)超强酸化 增强催化剂表面酸性是提高光催化效率的一条新途径。超 强酸酸化 TiO₂ 有两方面作用[175]。
- ① 使 TiO₂ 结构明显改善, 表现为抑制了锐钛矿相向金红石的转变、晶粒 尺寸变小, 比赛面积增大, 表面報空位增加。晶粒尺寸变分使产生空穴和电子 的氧化 还原能级增/者, 表面報密值增加导致個化剂对 O₂ 的吸附能力增强, 有 效地降低了光性电子和宏介的复合模率, 提高了光层子效率。
- ② TiO₂ 表面由于曼 SO² (超强酸) 诱导,相邻的 L 酸中心和 B 酸中心 由于集团协同作用形成 5 新的超强酸中心,这种协同作用显著增强了催化剂表 面酸性,增入表面 O₂ 吸附量 (促进光生电子和空穴的分离及界面电荷的转 彩, 延长电子空穴对的寿命。这是 SO² /TiO₂ 催化剂具有优异的光催化氧化 活性、高的稳定性及按磁性的重要原因。
- (7) 表面整合技術生作用 表面衍生作用及金属氧化物在 TiO; 表面的整合可进一步改善界间电子传递效果,进而影响 TiO; 光催化活性。如整合在 TiO; 表面的钻门重张花青可有效延长光生电子空穴的复合时间。含硫化合物、OH、EDTA等整合剂能造成光耀化剂 TiO; 导带向更负方向移动"标"。 有研究表明,在非水溶液中氧化2甲基苯乙烯时,正辛基衍生 TiO; 光催化效 年前6; 上的吸附。TiO; 但化活性大幅度提高,其主要原因是衍生增加了 2-甲基苯乙烯 在 TiO; 上的吸附。

1.4 研究内容和技术路线

1.4.1 研究内容

针对国内外关于粉煤灰成用、改性、制备颗粒吸附剂及合成筛石等研究中 存在的问题。本各疑训物物煤灰进行超细激活处理。增加以反应活性,增加比 表面积和表面反应活性。再以超细粉煤灰为原料,与碱溶液在常温、常压下反 点进行沸石化处理。反应生成的熟结性物质和晶化进程棒组钢粉煤灰颗粒繁密



黏结复合在一起,经挤出成型,制备粉煤灰成型吸附剂,探索粉煤灰制备廉价、高效吸附剂新途径。这对粉煤灰资源化利用和环境污染治理有着重要的理 分和实用价值。 卡曼研究内容包括以下几个方面。

- ① 超細粉煤灰的制备和表征。将限料粉煤灰经过高能速磨得到不同粒度 的超細粉煤灰。通过激光粒度、扫搐电镜(SEM)、X 射线衍射(XRD)等分 标对胡铜粉煤灰进行声征。
- ② 超细粉煤灰的吸附性能和吸附机理研究。采用静态吸附实验研究超细 粉煤灰模拟废水中典型有机吸料设甲基蓝(MB)和真型重金周离子[Cr(V)] 的级附性能和吸附机理。研究吸附时间、吸附剂投加量、pH值、温度、起始 放度等因素对吸附效果的影响。确定吸附剂的吸附等温线、吸附动力学和热力 性等和半距检查數。
- ② 超細粉煤灰的改性剂吸附性糖研究、采用不同的改性剂对超细粉煤灰 进行化学改性,确定最佳改性剂。研究改性粉煤灰对水溶液中 Cr(VI) 的吸附 性能知机器。
- ③ 約煤灰破型吸附剂的制备和表征。以超铜粉煤灰为原料、制备粉煤灰 成型吸附剂、考察制备条件动物煤灰成型吸附剂吸附性能的影响。通过正交实 实验体制备工艺,并以不同效度和组成的粉煤灰为原料制备或型吸附剂。 利田 SEM、BET 比老面积分析、XRD、FTIR 等对吸附剂进行表征。
- ⑤ 粉媒灰成型吸附剂的吸附性能和机理研究、采用精多吸附实验研究所 較取削对模拟皮水中桌帘有机染料亚甲基蓝 (MB) 和典型電金属离子 [Crt(Yi) 的破肿性能和吸附机理。研究粉煤灰填料效度、组成对吸附剂结构 和吸附性能的影响。考察吸附时间、吸附剂投加量、DI低、温度、起始浓度 等因素对吸附效果的影响。确定吸附剂的吸附等温线、吸附动力学和热力学等 机关端轮卷板
- ⑥ 动态吸附实验研究。利用自制吸附柱、研究成型吸附剂对模拟废水中 MB和 [Cr(Ⅵ)] 的处理效果, 探讨填料高度和吸附质浓度对吸附的影响, 建 立动态吸附模型, 为吸附剂的工业化利用提供基础数据。
- ② 粉煤灰成型吸附剂的脱附再生研究、对成型吸附剂采用超声波辐射进 行再生实验研究。研究超声波作用时间、超声波功率和再生温度等因素对再生 效果的影响。
- ③ 通过溶胶 凝胶法在成型吸附剂表面负载改性纳米 TiO₂,制备 N,Fe TiO₂/BFFA-B光催化剂。研究可见光条件下,N,Fe-TiO₂/BFFA-B 对亚甲基核的光降無效果。

1,4.2 技术路线

研究的技术路线见图 1.2。





图 1.2 技术路线框图



参考文献

- [1] 张双全, 闰内外活性炭市锡及新产品开发, 中国煤炭, 1997, 23 (2); 26-29,
- [2] 哀晓红,姚灏. 活性炭吸附剂的孔结构表征. 中国粉体技术, 2000, 6 (专辑), 190-191,
- [3] K. S. Kim and H. C. Choi. Characteristics of adsorption of rice-bull activated carbon. Wat. Res., 1998, 38 (4-5): 95-101.
- [4] Nagarethinam Kannan, Mariappan Meenakshi Sundaram, Kinetics and mechanism of removal of methylene blue adsorption on various carbons a comparative study. Dyes and Pigments, 2001, 51, 254-0
- [5] Mohammed Ajmai, Akhtar Hussain Khan, Shamim Ahmad and Anees Ahmad. Role of sawdust in the removal of copper ([]) from industrial wastes. Wat. Res., 1998, 32 (20), 3085-3091.
- [6] K. selvi, S. Pattabh, K. Kadirvelu, Removal of Cr(W) from aqueous solution by adsorption onto activated carbon. Boresource Technology, 2001, 80, 87-89.
- 7] Pauline Brown, I. Atly Jefcont, Dana Parrish, Sarah Gill, Elizabeth Graham. Evaluation of the adsorptive capacity of peanut bull pellets for heavy metals in solution. Advances in Environment Research, 2001, 4, 19-29.
- [8] Vinod K. Gupta, Monika Gupta and Saurabh Sharma. Process development for removal of lead and chromium from aqueous solutions using red mud-an aluminium industry waste. Wat. Res., 2001, 35 (5), 1125-1134.
- [9] V. Meshko, L. Markovska, M. Mincheva and E. Rodngues. Adsorption of basic dyes on granular activated carbon and natural seolite. Wat. Res., 2001, 35 (14), 3337-3366.
- [10] W. C. Tsai, C. Y. Chang, M. C. Lin, S. F. Chen, H. F. Sun, M. F. Hsien. Adsorption of acid dye onto activated carbons prepared from agricultural waste bagasse by TnCl₂ activation. Chemosphere, 2001, 45, 5158.
- [11] C. Namasavayam, R. Radhika, S. Suba, Uptake of dyes by a promising locally available agreeultural solid waste: corr pith, Waste Management, 2001, 21; 381 387.
 - 12] L. C. Morais, O. M. Freitas, E. P. Gonçalves, L. T. Vasconcelos and C. G.



- Gonzáez Beça. Reactive dyes removal from waste water by adsorption on eucalyptus bark; variables that define the process, Wat. Res., 1999, 33 (4), 979-988.
- [13] S. Rengaraj, Seung-Hyron Moon, R. Sivabalan, E. Arabindoo, V. Murugesan. Agricultur- al solid waste for the removal of organics; adsorption of phenol from water and wastewater by palm seed cost activated carbon. Waste Management, 2002, 22, 543-548.
- [14] S. Rengaraj, Seung-Hyeon Moon, R. asvabalan, Banumasthi Arabundoo, V. Mu rugesan, Removal of phenol from queous solution and resin manufacturing industry wastewater using a negrellurial waste; rubber seed coat, Journal of Hazardous Materials, 2002, 189 n 185-196.
 - [15] N. petrov, T. Budinova, M. Razvigorova, E. Ekiner, F. Yardim, V. Minkova. Preparation and characterization of carbon adsorbent from furfural. Carbon. 2000. 38, 2069-2075.
- [16] Anupama Kumar, N. N. Rao, S. N. Kaul. Alkalı treated straw and insoluble straw xanıhate as low cost adsorbents for heavy metal removal preparation, characterization and application. Bioresource Technology, 2000. 71; 133-142.
- [17] Dines Mohan, V. K. Gupta, S. K. Srivastava, S. Chander, Kinetics of mercury adsorption from wastewater using activated carbon derived from fertilizer waste. Collude and suefaces. A: Physicochemical and Engineering Aspects, 2001. 177, 169-181.
- [18] I. F. Calvo, M. Otero, A. Moran, A. I. Garcia, Upgrading sewage aludges for adsorbent preparation by different treatments. Bioresource technology, 2001, 80: 143-148.
- [19] 刘荣震,邓凡景、徐海宁、龙口梅煤对废水中 Cr (VI) 的吸附与还原、化工环保。 1996, 16 (6), 337-341.
- [20] Yuri I. Tarasevich. Porous structure and adsorption properties of natural porous coal. Colloids and Surfaces A: Physicochemical and Engineering Aspects, 2001, 176, 267-272.
- [21] 刘振学,张兆莽. 活化长焰媒处理含钒废水的研究. 煤炭分析及利用, 1993 (4) 36-38.
- [22] Solmaz Karabulut. Abdulkerum Karabakan. Adul Denzili. Yurum. Batch removal of copper (II) and zinc (II) from squeous solutions with low-rank Turkish coals Separation and Purification Technology. 2000. 18, 177-184.
 - [23] T. Viraraghavan, Flor de Maria Alfaro. Adsorption of phenol from wastewater by peat fly ash and bentonite, Journal of Hazardous Materials, 1998, 57: 59 70.
- [24] 余盛扬、宋之培、陈示亚、等、用大同风化煤及其磨疽酸处理含螺、隔废水机理的 考察、华东化工学院学报、1983、1, 119-124.
- [25] J. Lakatos, S. D. Brown, C. E. Snape. Coals as sorbents for the removal and reduction of hexavalent chromium from aqueous waste streams. 2002, Foel, 81, 631 698.
 [26] 龍广春、鎔文仪、用嚴化媒处理下NT 废水的研究、北京理工大学学报、1997, 17
- (4): 523-527.

 [27] 白桐密,白春等,MAC 型离子交换剂的制备及其处理含 Za² 废水的研究,阿南师
- 范大学学报, 1997, 25 (2), 89-91. [28] 育液、蜂启康、高质量水处理活性炭的研制、冶金能源、1997, 16 (3), 23-25 (40).

- [29] 梁大明,袁国君, 依兰煤制活性类, 煤炭科学技术, 1998, 26 (1): 37 40.
- [30] 张意颢,张文辉 煤基活性炭对原料煤的适应性、煤、2000, 2, 27-28.
- [31] 極水岩, 瀬振明. 不同变质程度无烟煤制循性染的研究. 山西矿业学院学报. 1997, 15 (2), 194 197
- [32] J. J. Pis, T. A. Centeno, M. Mahamud, A. B. Fuertes, J. B. Parra, J. A. Pajares and R. C. Bansal. Preparation of activated carbons from coal Part I Oxidation of coal, Fuel. Proc. Technol. 1996, 47, 119-130
- [33] Jose J. Pas, Manuel Mahamud, José B. Parra, Jeafs A. Pajares, Roop C. Bansal. Preparation of activated carbons from coal Part II Carbonisation of oxidised coal. Fuel. Proc. Technol. 1997, 50, 249-250
- [34] J. J. Pts, M. Mahamud, J. A. Pajares, J. B. Parra, R. C. Bansal, Prepara tion of activated carbons from coal Part III Activation of char. Fuel. Proc. Technol. 1998, 57, 149-161.
- [35] 张双全,赵峰华,以煤为原料制备高比表面积活性类的途径分析,炭素,1998,1, 32-39.
- [36] 张双全,乐政 NP 照偿化剂在制造活性炭中的作用机理 燃料化学学报. 1999, 27 (5), 389-393.
- [37] 张双令,钱中秋、催化、氧化理论及其在活性类制备中的应用,中国矿业大学学报。 2009、29 (2)、78-81 (89)
- [38] 张双仓, F相纳, 氧化性复合硼化剂作用下用无烟煤制备活性炭、搬料化学学报。 1998, 26 (5), 431-435.
- [39] 张文辉, 樂大明. 太西趨鈍媒制备活性炎试验研究. 洁净煤技术, 1999, 5 (2), 43-36.
- [40] F点化,任瑜璇、超低灰煤制备优质活性换的研究、無龙江矿业学院学报。1999、9 (1): 1-3.
- [41] A. Linares-Solano, I. Martin-Gullon, C. Salinas-Martinez de Leces, B. Serrano-Talavera. Activated carbons from bituminous coal, effect of mineral matter content, Fuel, 2000, 79, 635-643.
- [42] 张文輝、宇 传录、金属化合物对太西无烟煤制备活性炭的研究、煤炭转化,2000, 23 (3),82-84.
- [43] E 5年,张云红, 添加利作用下用結婚性類深制括性炭、煤炭转化,2001,24(1), 89-92.
- [44] Yamada, Minoru Shiyaishi, Shigeyuki Kojima, Hisashi Tamai and Hajime Yasuda. Dis-persion properties of metal oxide nanoparticles supported carbons. Tanso., 1998, 181, 8-13.
- [45] 乐政,解撰 制务商比表面积煤基颗粒活性炭的新工艺。煤炭加工与综合利用。 1998, 2, 5-7。
- [46] 鄭選、乐政、含钾化合物存填基药性炭制备中的应用。中国矿业大学学报、1997、 26(4),71-73。
- [47] M. A. Lillo Rédenas, D. Lozano-Castelló, D. Cazorla Amorós, A. Linares-Sola no, Preparation of activated carbons from Spanish anthractic II. Activated by NaOH, Carbon, 2001, 39, 781 782.
- [48] Hsisheng Teng, Tien Sheng Yeh and Li Yeh Hsu. Preparation of activated carbon from bituminous coal with phosphoric acid activation. Carbon, 1998, 36 (9): 1387 1395.
- [49] Li Yeh Hsu. Hsusheng Teng. Influence of different chemical reagents on the prepara

- tion of activated carbons from bitumunous coal, Fuel Processing Technology, 2000, 64, 155-166.
- [50] 邓晓虎,乐英红, K₂CO, 活化煤矸石制备活性炭吸附剂,应用化学,1997,14 (3),49 52.
- [51] F. Haghserenht, G. Q. Lu, A. K. Whittaker. Carbon structure and porosity of carbonaceous adsorbents in relation to their adsorption properties. Carbon, 1999, 37: 1491 1497.
- [52] 岳廷盛, 彭乃为, 改性视泉对¹⁶⁹ Yb 吸附性能的研究, 兰州大学学报, 1998, 34 (2), 56-59.
- [53] Nikolai V. Bodove, Rene Gruber, Vladimir A. Kucherenko, Jean Michel Gart, Tat* anyakhabarova, Nathalie Cohaut, Olivorr Heints and Nadejda N. Rokosova. A novel process for preparation of active carbon from sapropelitic coals. Fuel, 1998, 77 (6), 473-478.
- [54] G. Finquenessel, T. Zimny, A. Albiniaki, T. Siernieniewska, D. Vogt and J. V. Weber. Cheap adsorbent Part 1: active cokes from lignites and improvement of their adsorptive properties by mild oxidation. Fuel. 1998, 77 (6): \$49-556.
- [55] R. Naseem and S. S. Tahir. Removal of Pb (]) from aqueous/acidic solutions by using bentonite as an adsorbent. Wat. Res., 2001, 35 (16), 3982-3986.
- [56] Y. Al-Dega, M. AQ, M. Khraisheh and M. F. Tutunji. Sorption of lead ions on diatomite and manganese oxides modified diatomite. Wat. Res., 2001, 35 (15), 3724-3728.
- [57] T. N. De Castro Dantas, A. A. Dantas Neto and M. C. P. De A. Moura Removal of chromium from aqueous solutions by distornite treaded with microemulsion. Wat. Res., 2001. 35 (9): 2219-2224.
- [58] B. S. Krishna, D. S. R. Murty, B. S. Jai Prakash. Surfactant-modified clay as adsorbent for chromate. Applied Clay Science, 2001, 20, 65-71.
- [59] 丁连军,歲中华,改性四凸伸土处理染化胺水研究。南京即工大学学报。1998,22 (3),240-243。
- [60] 冀静平、视万鹏、鄞湖土的攻性及对染料废水的处理研究、中国给水排水、1998、 14 (14): 7-9.
- [61] 曾秀琳、 納酸性深藍 GR 在羟基铁柱撑膨樹土上的吸附研究、水处理技术, 2001, 27 (4), 200 203.
- [62] 裘祖輔, 第行尚、活化門凸鄉石对阳离子染料的脱色作用及其成用研究. 中国外境 科学,1997、17 (4), 373-376.
 - [63] 彭芍传 凹凸棒土复合净水剂处理印染废水、环境导报。1997。4, 19-20.
- [84] 孙家寿, 刘羽. 膨润土限附視对水中的吸附性能研究. 环境保护科学, 1998, 24 (1), 12 15.
- [65] 李万山,高城, HDTMA 放性點土对模拟地下水中苯系物的吸附, 中国环境科学、 1999, 19 (3), 211 214.
- [66] 高廷觀, 卷蓮初. 蒙觀土和海泡石对水中苯、甲草和乙苯的聚附研究, 同济大学学报, 1993, 21 (2): 139 143.
- [67] 朱利中,除環光,CTMAB黏土吸附处理水中苯酚、苯胺和对硝基苯酚的性能及応用研究,水处環技术,1997,23 (5);291 296.
- [68] 朱利中、蘇宝樂、双阳离子有机膨削上吸附处理水中有机物的性能 中国环境科学, 1999, 19 (4): 325 329.
- [69] S. K. Dentel, J. Y. Bottero, K. Khatib, Hdemougeot, J. P. Duguet and C.

- [70] Sung C. Kwon and Dong I. Song. Adsorption of phenol and mitrophenol isomers onto montmorillonite modified with hexadecyltrimethylammonium cation. Separation Sci ence and Technology, 1998, 33 (13): 1881 1998.
- [71] Theopharia G. Danis, Triantalyllos A. Albanis, Dimitrios E. Petrakis and Philip J. Pomonis, Removal of chlormated phenols from aqueous solutions by adsorption on aumina pillared clays and mesoporous alumina aluminam phosphates. Wat. Res. 1998, 22 (2), 295-202.
- [72] O. R. Pal, A. K. Vanjara. Removal of malathion and butachlor from squeous solution by clays and organoclays. Separation and Purification Technology, 2001, 24, 167-122.
- [73] E. Gonzalez-Pradas, M. Villaíranca Sanchez, F. Delrey-Boeno, M. Dureña-Amate, M. Socias-Virana and M. Fernández Peréz, Removal of dequat and deisopropy-latrame from water by monitornillonite (Ce or Zr) phosphate crosslinked compounds. Chemosphere, 1999, 9 (3): 453-466.
- [74 Y. H. Hau, M. K. Wang, C. W. Pai, Y. S. Wang. Sorption of 2, 4-dichlorophenoxy preponic acid by organo-clay complexes. Applied Clay Science, 2000, 16, 147-159.
- 75] Saeid Gittpour, Mark T. Bowers. Warren Huff and Andrew Bodocs. The efficiency of modified benionite clays for removal of aromatic organics from oily liquid wastes. Spill Science and Technology Bulletin. 1997. 4 (2), 155-164
- [76] 凝祖輔,沈祖勤, 用門凸棒石,处理高旅度含油废水的研究, 上海环境科学, 1995, 14 (2), 22 26.
- [77] 金輝、徐第才、有机膨淘上处理乳化油废水研究、环境污染与防治,1998,20(6); 11-13,
- [78] 孙家舟,周卫军、交联黏土矿物处理盗纸废被的研究。 L业用水均废水,1995。30(4):13-15.
- [79] 智敏、大孔荷贈發附法处理甲苯硝化胺水的研究、江苏环境科技、1999,12 (3); 78.
- [80] 张全兴,王勇, 朝脂吸附法处理硝基苯和硝基氯苯生产废水的研究, 化工环保。 1997, (6), 323-26.
- [81] 郭安祥、王立立、殷附树脑处照丙烯酸酯牛产废水的试验研究、东北电力学院学报。 1999, 19 (1): 56-60.
- [82] Ruey Shin Juang, Jia-Yun Shian. Adsorption isotherms of phenols from water onto macroreticular resins. Journal of Hazardous Materials, 1999, B70, 171 183.
- [83] 吴教虎,付晓涛. 阴离子交换纤维吸附与解析亚硝酸根的研究. 上海环境科学, 1992. 11 (8): 11-14.
- [84] 有宣龙, 李海英, PVAF 交換纤維对酸性染料的脱色性能研究, 青岛大学学报, 1997, 12 (4): 9 13.
- [85] S. Rengara, Kyeon-Ho Yeon, Seung Hyeon Moon. Removal of chromium from water and wastewater by ion exchange reams. Journal of Hazardous Materials, 2001, B87, 273-287.
- [86] 狂 L 蛇, 程格, 交联壳栗糖对重金属离子的吸附性能研究 环境污染与防治,1998, 20 (1), 13.
- [87] 陈天, 汪士新, 壳聚糖对酸性染料的吸附作用, 江苏农学院学报, 1996, 18 (3);

93-96

- [88] 王宁、朝国祥、甲壳多聚糖废水净化剂用于肌醇废水处理、环境工程、1993, 11 (1); 19-21.
- [89] 花蓓、王亦贞胤、完聚藥对啤酒废水处理的应用研究、扬州大学学报、1998、1 (2),76-78
- [90] N. Ortuz, M. A. F. Pires, J. C. Bressiani. Use of steel converter slag as nickel adsorber to wastewater treatment. Waste Management., 2001, 21, 631-635.
- [91] L. Čurković, Š. Čerjan-Stefanović and A. Rastovean-Mioe, Batch Pb^{‡+} and Cu² removal by electric furnace slag. Wat. Res., 2001, 35 (14), 3436-3440.
- [92] C. Namabivayam and S. Senthilkumar. Recycling of industrial solid waste for the removal of mercury ([]) by adsorption process. Chemosphere, 1997, 34 (2), 357 375.
- [93] C. Namasivayam and D. J. S. E. Arasi. Removalof congo red from wastewater by adsorption onto waste red mud. Chemosphere, 1997, 34 (2): 401-417
- [94] H. Soner Altundogan, Sema Altundogan, Fikret Tümen, Memnune Bildik. Arsenic removal from aqueous solution by adsoption on red mud. Waste Management, 2000, 20, 761-767.
- [98] V.nod K. Gupta and Imran Ali. Utilisation of bagasse flyash (a sugar industry waste) for the removal of copper and ame from wastewater. Separation and Purification Technology. 2000. 18, 131-140.
- [96] A. M. Raichur, M. Jyoti Basu. Adsorption of fluoride onto mixed rear earth oxides. Separation and Purification Technology, 2001, 24, 121-127.
- [97] J. S. Lee, S. Gomez-Salazar, L. L. Tavlandes, Synthesis of thol functionalized organ-ceramic adsorbent by sol-gel technology, Reactive & Functional Polymers, 2001, 49, 159-172.
- [98] 妈石彩、俄罗斯吸附剂制造技术研究动态-中俄吸附剂技术研讨会简介、林产化工通讯、1998、5、20-23。
- [99] Abbas Khaleel, Pramesh N. Kapoor and Kenneth J. Klabunde. Nanocrystalline metal oxides as new adsorbents for air purification. Nanostructured Materials, 1989, 11 (4), 459-468.
- [100] G. P. Bogstyreva, M. A. Marinich, V. L. Gvyazdovskaya, Diamond an adsorbent of a new type. Diamond and related Materials, 2000, 9, 2002-2005.
- [101] 徐明厚、煤粉燃烧、北京、科学出版社, 2001.
- [102] 佟輔 改性粉媒灰处理含铬废水研究, 石家庄: 华北电力大学硕士学位论文, 2001.
- [103] 黃明. 粉煤灰瓷源化综合利用应用。转瓦, 2006 (8): 39 44.
- [104] 第风风,我因粉媒灰综合利用的技术经济与管理研究、南京理工大学,2004.
- [105] 蒋文平、微波改性活性炭及其脱硫特性研究。四川大学、2003。
- [106] 王淑勤,樊学朝。改性船煤灰治理室内空气污染的实验研究。华北电力大学学报、 2005,32 (6):89-91.
- [107] 機先樹、鱧凱蜂、瞿云波、等 改性粉媒灰脱除 氧化硫的实验研究。期南大学学 授、2004、31 (4): 77-80.
- [108] 岡存知,周紅. 粉煤灰处理含磷版水的研究. 上海环境科学, 2000, 19 (1);
- [109] 于晓彩, 王恩德、徐徽、等。 改性船煤灰处理阴离子表面活性剂废水, 东北大学学 据 2005, 24 (4), 299-302.



- [110] Julia Ayala, Francisco Blanco, Purificación Garcia, Penelope Rodriguez and José Sancho. A sturian fly ash as a heavy metals removal material. Fuel. 1998, 77 (11); 1147-1154.
- [111] Chih Huang Weng, C. P. Huang. Adsorption characteristics of Zn (II) from dilute aqueous solution by fly ash. Colloids and Surfaces A, Physicochem. Eng. Aspects, 2004, 24 (7), 137-143.
- [112] Heechan Cho. Dalyoung Oh, Kwanho Kun. A study on removal characteristics of heavy metals from aqueous solution by fly ash. Journal of Hazardous Materials, 2005 (B127). 187-195.
- [113] I. J. Alinnor, Adsorption of heavy metal ions from aqueous solution by fly ash. Fu el, 2007 (86), 853-857.
- [114] Belgin Bayat. Comparative, study of adsorption properties of Turkish fly ashes I. The case of nickel (1), copper (1) and zmc (1), Journal of Hazardous Materials, 2002 (1895), 251-273.
- [115] Belgin Bayat. Comparative study of adsorption properties of Turkish fly ashes]]. The case of chromium ()) and cadmium ()] >. Journal of Hazardous Materials, 2002 (1985): 275-290.
- [116] Chien Jung Lin, Jun-En Chang. Effect of fly ash characteristics on removal of Cu (1) from aqueous solution. Chemosphere, 2001 (44): 1185-1192.
- [117] 形架华, 陈丽娟, 李晓相, 波性粉煤灰暖剛处理含氧金属离子废水的研究, 材料保护, 2005, 38 (1), 48-50
- [118] Manickam Matheswaran, Thirugnanam Karunanithi. Adsorption of Chrysoidine R by using fly ash in batch process. Journal of Hazardous Materials. 2007 (25), 154-151.
- [119] Pavel Janoš, Hana Buchtová, Milena Rýanarová, Sorption of dyes from aqueous solutions onto fly ash, Water Research, 2003 (37), 4938-4944.
- [120] 朱洪婷, 改性粉煤泉对活作拍"染料吸附性能的研究, 环境污染治理技术与设备, 2005, 6 (3), 53-55.
- [121] Shaobin Wang, Y. Boyjoo, A. Choueib, Z. H. Zhu, Removal of dyes from aqueous solution using fly ash and red mud. Water Research, 2005 (39), 129-138.
- [122] 育先铯,岳依艳,高宝水、PDMDAAC 改性粉煤灰处理染料废水及其最终处置、 工业水处理,2008,26 (9), 56-58,
- [123] 胡巧开, 陈芳、邓真丽. 铅煤灰对甲胺磷的吸附研究. 铅煤灰综合利用, 2004, (4), 47-47.
- [124] 肖羽莹,许建华. 利用电厂粉煤灰处理染料中间体废水. 环境工程, 1998, 16 (2), 30-33.
- [125] Pau Vander Meeren, Willy Verstraete. Removal of PCBs from wastewater using fly ash. Chemosphere, 2003, 53 (2), 655-665.
- [126] D. Batabyal, A. Sahu, SK. Chaudhur. Kinetics and mechanism of removal of 2, 4 dimethyl phenol from aqueous solutions with coal fly sih. Separations Technology, 1995 (5), 179-186.
- [127] B. N. Estevinho, Isabel Martins, Nuno Ratola, Arminda Alves, Lúucia Santos, Remova, of 2, 4 dichlorophenol and pentachlorophenol from waters by surption using coal fly safs from a Portuguese thermal power plant, Journal of Hazardous Materials, 2007 (143); 335 540.
- [128] 李國斌, 电厂粉煤灰炭制造活性炭的研究, 湘潭矿业学校学报, 2000, 15 (3), 67 70.

- [129] 楊家玲, 于桂生, 胡守国, 粉煤灰复合吸附剂的研制及其在工业废水除氟中的应 用, 城市环境与城市生态。2001, 14 (4), 36-37。
- [130] 李尉舞, 正春峰, 崔淑敏, 胎爆灰活化制作吸附材料的初步研究(F), 粉煤灰 2003、(5): 17-19.
- [131] 徐治,秦华. 粉煤灰吸附剂的研制及其吸附性能研究. 洁净煤技术,2004,10 (4):33 35,32.
- [132] E晓钧,徐玲玲,钟白茜,等. 勒媒灰质多孔聚附材料的研制. 粉媒灰综合利用, 1994,4;33-36.
- [133] 陈珏,王京刚, 粉煤灰质吸附材料的制备研究, 有色金属(选矿部分), 2004, 4; 30-32.
- [134] 尚撰山,杨帆,龐元。因态合成物媒族类胶礁吸附剂的制备及表征。环境化学, 2003, 22 (6), 529-533. [135] Kest Toong Lee, Subhash Bhatia, Abdul Rahman Mohamed. Removal of sulfur duox
- ide using absorbent synthesized from coal fly ash, Role of oxygen and n trogen oxide in the desulfurization reaction. Chemical Engineering Science, 2005 (60), 3419-3423.
- [136] Begoña Rubio, M. Teresa Izquierdo, M. Carmen Mayorsi, M. Teresa Bona, Jose M. Andres, Unburni carbon from coal fly ashes as a precursor of activated carbon for nitric oxide removal. Journal of Hazardous Materials 2007 (143), 561 568.
- [137] Shaobin Wang, Huiting Li. Dye adsorption on unburned carbon, Kinetics and equilibrium. Journal of Hazardous Materials, 2005 (B126), 71-77.
- [138] 李方文,魏先勒,李彩亭,等、煅烧·碱溶法制粉煤灰类擦石聚附剂及其在处理含铅废水中的应用。环境污染治理技术与设备、2002,3(10),5-6.
- [139] 郭水龙,武强,王焰新、等、利用粉煤灰合成排石处理蜜金属污水研究、乘庆环境 科学,2003,25 (9),28-32,78.
- [141] G. Steenbruggen, G. G. Hollman. The synthesis of seclites from fly sah and the properties of the zeolite products. Journal of Geochemical Exploration, 1998 (62), 305-309.
- [142] Shaohin Wang, Mehdi Soudi, Li Li, et al. Coal ash conversion into effective adsorbents for removal of heavy metals and dyes from wastewater. Journal of Hazardous Materials, 2006 (B133), 243-251.
- [143] Emilia Otal, Luis F, Vilches. Natalia Moreno. Xevier Querol. José Vale. Constant: no Fernander-Pererra. Application of zeolitised coal fly ashes to the depuration of liq uid wastes. Fuel. 2005 (84). 1440-1446.
- [144] K. S. Hui, C. Y. H. Chao, S. C. Kot, Removal of mixed heavy metal ions in weatewater by recolite 4A and residual products from recycled coal fly ash. Journal of Hazardous Materials, 2005 (B127), 89-101.
- [145] Shaobin Wang, Lin Li, Z. H. Zhu. Solid state conversion of fly ash to effective adsorbents for Cu removal from wastewater Journal of Hazardous Materials, 2007 (B139), 254 259.
- [146] Ryo Moriyama, Shohei Takeda, Masaki Onozaki, Yukuo Katayama, Kouji Shiotac, Tomoya Fakuda, Hiroaki Sugihara, Yuuchi Tani. Large-acale synthesis of artificial zeolite from coal fly ashwith a small charge of alkaline solution. Fuel, 2005 (84), 1455-1461.



- [147] Fujishima A, Rao T N, Tryk D A. Titanium dioxide photocatalisis. Photochemistry and Photobiology C₁ Photochemistry Reviews, 2000, 1 (1): 1-21.
- [148] Hiroaki T, Akihiko H. A patterns d-TiO₂/SnO₂ biloyer type photocatalyst, Physical Chemistry, 2000, 104 (19), 4585-4587.
- [149] 鲁厚芳,阎康平,涂铭莲,等、纳米 TiO₂ 光偿化技术及其在环境污染治理中的应用、现代化下、2004、24 (1)。16
- [150] 刘守斯、刘鸿、光催化及光电催化基础与应用、北京、化学工业出版社、2006.
- [15] Romander P.S. Serano B. Removal and destruction of organic constrainments in water using adsorption, steam regeneration, and photocatalytic condution; A pilot-welle study, Journal of the Air and Waste Management Association; 2004, 19 (5), 1246-1246.
- [152] Piyawat Supphasiriongjaroen , Piyasan Praserthdam , Joongjai Panpranot , et al. Effect of quenching medium on photocatalytic activity of nano TiO₂ prepared by solvo thermal method. Chemical Engineering Journal , 2008, 138 (32) 622 627.
- [153] Sun Aihua, Zhang Gencheng, Xu Yiming. Synthesis of hambooshaped TiO₂ nanotubes in nanochannels of porous aluminumoxide membrane. Materials Letters, 2005, 59 (29-30), 4016.
- [154] 石建稳、纳米 TiOz 光催化剂掺杂改性与负载的研究、北京、中国石油大学、2007。
- [155] 報志, 拟字, 廖禹东, TiO₁ 光機化剂改性研究进展, 广东化工, 2007, 34 (6), 67-69.
- [156] Hoffmann M R, Martin S T, Choi W Y, et al. Environmental applications of semi conductor photocatalysis Chemical Reviews, 1995, 9 (5): 69-96.
- [157] 暫1 旁, 李贯良, 蘇繳轍 纳米 TiO₂ 在水处理中的研究进展, 工业水处理, 2003, 9 (2), 21-22,
- [158] Grzybowska B. Sloczynski J. Grabowsk R. et al. Effect of doping of TiO₂ support with altervalentions on physicochemical and catalytic properties in oxidative dehydrogenation of propane of vanadia-titania estalysta. Applied Catalys.a A, 2002. 230 (1), 1-10.
- [159] Di Paola A, Garcia Lopez E, Ikeda S, et al. Photocatalytic degradation of organic compounds in aqueous systems by transition metal doped polycrystalline TiO₂. Catal viss Todav. 2002, 75 (1), 87-92.
- [160] 陈建华,王晓林,张培新,等、纳米 "氧化钛粉末离子掺杂研究.广西大学学报 (自然科学版),2005,30 (1),37-39.
- [161] 胡艳, 掺杂:氧化钛光催化剂的割备及光催化性能研究, 北京,中国石油大学, 2007.
- [162] D. Li. Hajime Haneda, Shunichi Hishita, et al. Fluorine-doped TiO₂ powders prepared by spray pyrolysis and their improved photoeatalytic activity for decomposition of gas-phase acctalchydie. Journal of Fluorine Chemistry, 2005, 126: 65-20.
- [163] Yu J C. Juan Yang, Sen Mei, Hydrothermal synthesis of nanosized titania powders, influence of peptization and peptizing agents on the crystalline phase and phase transitions, Journal of the American ceramic society, 2004, 7, 683-667.
- [164] 廣玉朝、黄星怀。俞汉青、等、N 據杂 T/O₂ 光催化剂的制备及其可见光活性研究。无机化学学报。2005, 21 (11), 1747-1751.
- [165] E naga H. Ibusuki T. Improvement of catalyst durability by deposition of Rh on TiO₂ in photocondation of aromatic compounds. Environ. Science and Technology , 2004, 38 (1), 285–289.
- [166] Sanches E, Lopex T, Gomes R, et al. Synthesis and Characterization of Sol-Gel Pt/

- TiO₂ Catalyst, Journal of Solid State Chemistry, 1996, 122 (2): 309-314.
- [167] 崔鹏、Ag/TiO2 光催化剂的表面性能表征、合肥工业大学学报、2002、3 (25); 365:368。
- [168] Masakazu, Anpo, Masato Takeuchi. The design and development of highly reactive intension oxide photocatalysis operating under visible light irradiation. Journal of Catalysis, 2003, 216 (22): 505-510.
- [189] 侵亚奇, 庄大明, 张弓, 等. 據報负載型 TiO₂ 光催化網際解水中氯苯的动力学研究. 清华大学学报, 2004, 44 (5), 589-608.
- [170] 係彰义,余剛,蒋展鵬, 纳米 TiO₂ 的制备及其光催化障解甲基或的性能, 环境科 学进展, 1997, 5 (3); 6.
- [171] 高濂,郑珊,张青红. 钠米氧化钛光催化材料及应用. 北京,化学工业出版社,2002;241.
- [172] Beata Z, Joanna G., Ryszard J K, et al. The pH influence on photocatalytic de composition of organic dyes over All and P25 titanium dioxide. Applied Catalysis, 2007, 45, 293-300.
- [173] 商华美、+水遇、 | 維紅、等 CdS 复合 TiO₂ 轉襲的制备及其太阳光光催化性能、 大连轻工业学院学报, 2001, 20 (3); 157-160.
- [174] Ho Wingker, Jimmy C Yu. Sonochemical synthesis and visible light photocatalytic be havior of CdSe and CdSe/TiO₂ nanoparticles. Journal of Molecular Catalysis. A. Chemical, 2006, 247 (1-2), 288-274.
- [175] 江宏宫, T.(); 的排杂改性及光催化研究, 合肥,中国科学技术大学, 2007.
- [176] Martre G., Lewis serid and base sites at the surface of microcrystalline F.O. anatoso; relationships between aurface morphology and chemical behaviour. Applied Catalysis A, 2006, 200 (2): 275-283.

2.1 吸附概念

吸附是·种表面现象,由于相界面力场的不饱和,使某一物质在相界面上的浓度与其在水体中浓度不同的现象。吸附·般分为物理吸附和化学吸附两种类型。

由剩余化学键力引起的吸附称为化学吸附,本质上是一种表面化学反应、吸附质与吸附剂之间形放焊下的吸附化学键和表面给合物。吸附成分子不能在 表面自由移动。吸附的放散器数发、与化学反应热相近。一般大于80kJ/mol. 化学吸附是一种选择性破阴。其吸附性效稳定。即一种硬料剂只对某种或特定 几种物质有吸附作用。一般为单分于足吸附。且不易解吸、化学吸附通常需要 定的活化能。在低速时,吸附速度较小,吸附剂的表面化学性质和吸附质的 化学性质对化学吸附有直接的影响(1)。

在实际聚附过程中, 上途两类吸附并不是孤立的, 往往相伴发生。物理吸 附和化学吸附在, 定条件下改是可以相互转化的。同一物质, 可能在较低温度 下进行物理吸附, 而在较高温度所经历的往往又是化学吸附。在用吸附法处理 废水时, 常需要利用公们的综合作用以达到去除污染物的目的。

在考虑吸附的过程时,强调以下两个方面:

① 热力学——体系最终平衡时吸附过程对界面能的影响,如吸附等温线等。

② 动力学 发生吸附过程的速度,包括吸附速度、吸附扩散过程等以。



2.2 吸附热力学

吸附熱力学主要研究吸附过程所能达到的程度问题。通过对吸附剂上吸附 质在各种条件下吸附盖的研究。得到各种热力学数据。吸附等直线是描述吸附 过程最常用的基础数据。不同的吸附等温线反映了吸附剂巩吸附度的不同吸附 机理。当温度保持。促时,吸附量与压力(浓度)的关系。可以得到吸附等温 线,许多学者提出了各种理论模型条解释吸附行为、左部硬附等温线方程都 是基于 Langmur 法、Gribs 法和论则理论上种方法得到的。

2.2.1 吸附等温线

(1) Langmur 吸附等温式 (单分子层吸附等温式) Langmur 吸附等温 或模糊的建立基于以下假定。吸附剂与吸附质之间定生化等两件 每一个吸附 位上项联件一分分子。吸附是每分于层的。吸附剂该面是均匀的,即均匀分布 的各吸附位的吸附热为一个常数、被吸附的分子间相互不作用。当达到平衡 时,分子维击表面面被吸附的速度与已吸附分子从表面上逃逸的速度相等。 Langmuri 吸服学温式可表示为:

$$q_e = Q^0 \frac{bC_e}{1 + bC_o}$$
 (2.1)

其线性形式为:

$$\frac{1}{q_c} = \frac{1}{Q^0} + (\frac{1}{bQ^0})(\frac{1}{C_0})$$
 (2. 2)

可以用无量網连续分离因子或平衡参数(R_L)表示 Langmuir 吸附等温的基本特性, R_L 可以用下式表示:

$$R_{\rm L} = \frac{1}{1 + bC_0} \tag{2.3}$$

 $R_L > 1$ 时,为不优惠吸附, $R_L = 1$ 时为线性。 $0 < R_L < 1$ 时为优惠吸附, $R_1 = 0$ 为不可逆吸附。

(2) Freundlich 吸附等温式、Freundlich 方程考虑吸附自由能随吸附分数的变化、可描述表面不均一或吸附位吸附粒子后相互作用的表面吸附过程,是一个绘验公式,其表达式为;

$$q_e = K_F C_e^{1/n}$$
 (2.4)

经过整理可变为便于作图应用的直线形式:

$$\lg q_c = \lg K_F + \frac{1}{a} \lg C_c \qquad (2.5)$$

(3) BET 吸附等温式 (多分子层吸附等温式) Brunauer、Emmett 和

Teller等人将 Langmuir 吸附等温理论应用于多分子层吸附,认为各层的吸附 都選从 Langmuir 的基本假定,而各层独立达到动态平衡,吸附平衡态是由组 成各异的多个吸附层构成,平衡吸附温等于各层吸附置之总和。该吸附模型还 假定第一层以后各层的吸附放均相等,等于被吸附物质的凝囊热。对于自由表 面上的光限多层的硬带。BET公式 ("常数公式)为;

$$q_e = \frac{Q^0 B C_e}{(C_s - C_c) \left[1 + (B - 1)C_c/C_c\right]}$$
(2. 6)

BET 吸附等温式的维性形式可表示为.

$$\frac{C_{\rm e}}{(C_{\rm s} - C_{\rm e})q_{\rm e}} = \frac{1}{BQ^{\rm o}} + \left(\frac{B - 1}{BQ^{\rm o}}\right) \left(\frac{C_{\rm e}}{C_{\rm s}}\right) \tag{2.7}$$

(4) D.R 吸附等温式[1] Dubimn-Radushkevich 方程是另一类重要的机理模型、称为微孔填充模型,仅用于具有微孔结构的吸附剂。该方程能较好地拟合大量活性类吸附平衡数据。其表达式为;

$$q_e = a \exp[-b \ln^2(C_e)] \qquad (2.8)$$

(5) Temkin 吸附等温式^[4] Temkin:Pyzhev 方程是间接影响吸附例和吸附质相互作用的等温线方程,所以分子层的吸附热等随着吸附剂和吸附质相互作用线性减少。其表达式为;

$$q_0 = (RT/b)\ln(AC_0) \tag{2.9}$$

- (6) Elovich 吸附等温式⁽⁵⁾ $q_e/q_m = K_E C_e \exp(-q_e/q_m)$ (2.10)
- (7) Radke-Prausnitz 吸附等温式[6] $q_e = abC_e/(1+bC_e^c)$ (2.11)
- (8) Harkins-Jura 吸附等温式^[7] q_e²=B²/A-1/AlgC_e
 (2.12)
 (9) Halsey 吸附等温式 lnq_e -[(1/n)lnk]-(1/n)ln[ln(1/q_m)]
 (2.13)
- (10) Smith 吸附等温式 $a_- = W_h W \ln(1-C)$ (2.14)
- (10) Smith 吸附等温式 q_e=W_b-Wln(1-C)
 (2.14)
 (11) Henderson 吸附等温式^[8] Inf-In(1-q_e)]=Ink+ning.
 (2.15)
- 以上各式中 q。 单位质量吸附剂吸附吸附质的量, mg/g; Q°——构成单分子层吸附时单位质量吸附剂的饱和吸附量,
 - ing/g;
 - C。 平衡时溶液中剩余吸附质的量。mg/L;
 - b---常数:
 - C_0 一溶液的最大初始浓度, mg/L;

K_F -- 与温度、吸附剂比表面积等因素有关的常数;

- n -与温度等因素有关的常数;
- B 与吸附能、温度有关的常数;
- C_s 吸附质的饱和浓度, mg/L_s
- a -与温度或吸附过程焓变有关的平衡常数;
- A---- 与吸附能、温度有关的常数;

K_E -Elovich 常數, L/mg; q_m---最大附吸量, mg/g.

2.2.2 吸附热力学函数

应用吉布斯 Δ 程式(2.15)~式(2.17) 可以得到暖附自由能(ΔG)、暖附 焓(ΔH) 和吸附熵(ΔS)、 3 。对式中的 $\ln b$ 和 1/T 作线性回归。根据其斜率 和截距可以束出 ΔH 和 ΔS 。根据式(2.17) 求出 ΔG :

$$\Delta G = -RT \ln b \qquad (2.16)$$

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S \qquad (2.17)$$

$$lnb = \Delta S^0/R - \Delta H^0/RT \qquad (2.18)$$

吸附热力学函数也可以由以下几个关系式计算[10.11]:

$$D = \frac{q_a}{C} \tag{2.19}$$

$$\lg D = \frac{\Delta S}{R} - \frac{\Delta H}{2.303RT} \tag{2.20}$$

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S \tag{2.21}$$

以上各式中 R - 热力学常数, 8.314]/(K · mol);

T---绝对温度, Ki

AG---- 吉布斯自由能, J/mol;

ΔH---吸附热, J/mol;

R---热力学常数, 8.314J/(K·mol);

T--绝对温度, K;

D--分配比;

b——Langmuir 方程中的常数。

对式中的 $\lg D$ 和 1/T 作线性回归。根据其斜率和截距可以求出 ΔH 和 ΔS ,根据式(2.20) 求出 ΔG 。

2.3 吸附动力学

2.3.1 吸附过程

多孔吸附剂的吸附过程,一般认为由"串联的"以下二个连续步骤完成: ① 吸附质通过固体表面"液膜"向固体吸附剂外表面的扩散,称为膜扩 散。"液膜"是固体表面的滞留边界层,其厚度与搅拌强度或流速有关,不妨 把它理解为分子向表面扩散的一种阻力。

② 吸附质在吸附剂颗粒内部的扩散,由孔隙中溶液的扩散(孔隙扩散) 和孔隙内表面的二维扩散(内表面扩散)并聚的两部分构成。

③ 吸附雨在吸附剂微孔表面上的吸附 "反应"

吸附过程的总速率按照上途顺序取决于最慢的一步(速率控制步骤)。通常在 物理吸附中、第三步"吸附反应"速度破快、迅速在模孔表面各点上建立吸附平 卷,因此总的吸附速率由腰扩散或颗粒内扩散控制。可以分为以下三种情况。① 版扩 微球均方散,② 腹扩散、颗粒内扩散 位 测扩散~颗粒内扩散、对于情况 和② 吸附速率分别由碳扩散和颗粒内扩散控制。② 通常情况下,颗粒内扩散控制 整个吸附过程的情况有① 良好的结合效果,② 吸附放度离,③ 观数粒度上、④ 吸 服新细级解别之间的含剂 力参。相反,哪就许例则由能扩散过解的。

2.3.2 障扩散

设吸附为--级不可逆反应,吸附剂外表面是均等可及的,边界层有一定厚度, 其中只进行传质、浓度棉度是线性变化的。根据 Fick 第一定律,膜扩散速率为;

$$\frac{dq}{dt} = \frac{ak_1}{\rho_b} (C - C_b) \qquad (2.22)$$

式中 ki---液膜传质系数, cm/si

a--单位体积吸附剂的外表面积。cm2;

ρ。 单位体积床层之吸附剂量。g/cm;

C 液膜外表面的浓度,即溶液主体浓度,g/cm;

 C_b 一液膜内表面浓度。g/cm。

2.3.3 颗粒内扩散

Weber Morris 方程常用来研究吸附过程,其具体形式如下-13-;

$$q_1 = k_{id} t^{1/2} + C$$
 (2.23)

式中 q_i —t 时吸附量;

C---截距即被膜的厚度;

如果吸附过程符合颗粒内扩散过程,由 q,~t1/2作图,可得 · 条直线,其 斜率即为颗粒内扩散速率常数。

2.3.4 吸附速率方程

表达吸附速率的公式已经提出不少,具有代表性的有以下两种。

(1) Lagergren ·级吸附速率方程式 14.45] 基于固体吸附量的 Lagergren



·级吸附速率方程式是应用最普遍的吸附动力学速率方程, 方程式为:

$$\frac{\mathrm{d}q_{\mathrm{c}}}{\mathrm{d}t} = k_{1}(q_{\mathrm{c}} - q_{\mathrm{t}}) \tag{2.24}$$

在边界条件。t=0 到 t=t 和 $q_1=0$ 到 $q_1=q_1$ 下对上式积分,方程可以变为以下线性形式;

$$\lg(q_v - q_t) = \lg q_t - \frac{k_1}{2 - 303}t$$
 (2.25)

式中 q1--1 时吸附量, mg/g;

q. 平衡吸附量, mg/g.

以 $\lg(q_e-q_i)$ 对 t 作图如果能得到一条直线,说明其吸附机理符合一级动力学模型。为了分析实验数据是否符合一级速率方程,必须知道平衡吸附量 q_e 。在许多情况下并不知道 q_e ,而且即使吸附量变化已相当慢但其数值仍明显 n 下平衡吸附量,其全在许多情况下 Lagergren 一级速率方程不能在全部时间范围与实验数据很好的符合。

(2) :級吸附速率方程式[16~18] 基于固体吸附量的 :級吸附速率方程式为:

$$\frac{dq}{dt} = k_2 (q_e - q_1)^2 \qquad (2.26)$$

对上式进行变量分离:

$$\frac{dq_{t}}{(q_{v}-q_{t})^{2}}=k_{2}dt \tag{2.27}$$

在边界条件 t^{-0} 到 t=t 和 q_t-0 到 q_t-q_t 下对方程积分,可变为以下线性形式:

$$\frac{t}{a} = \frac{1}{b - a^2} + \frac{1}{a}t$$
(2.28)

式中 k2- 1级吸附速率常数, g/(mg * min);

q,---t 时吸附量。mg/g:

q.—— 平衡吸附量, mg/g.

如果吸附过程符合 .級动力学模型,式(2.28) 中以 t/q,~t 作图,可得到一条直线,在此以前不需要知道任何参数,相对于 ·级动力学模型,二级吸附模型揭示整个吸附过程的行为而且与速率控制步骤相 ·致。

2.4 吸附工艺

2.4.1 吸附工艺的操作方式

吸附的工艺操作方式分为静态间歇式、动态连续式两种。

2.4.1.1 静态间数式吸附工艺

静态间歇吸附式将 "定数量的吸附剂投入符处理的废水中,不断进行提 持。定时间达到吸解平衡后,以静置沉淀成过滤方法完建固擦分离。若一 次吸附的出水不符令要求。可增加吸附剂用量。延长吸附间或进行""次吸 附,直至符合要求。静管间歇式吸附通常可用于小水重废水处理和实验研究。

2.4.1.2 动态连续式吸附工艺

动态连续式吸附是在废水不断地流过装填有吸附剂的吸附床(柱、塔、罐)的过程中,使废水中的污染物。吸附剂接触扩越吸附。在進出吸附柱之前,污染物浓度降低至处理要求值以下,直接获得净化出水。实际中的吸附处理系统一般不采用动态补续处吸附上产。

根据吸附剂在吸附床中的不同填充方式和状态,动态吸附又分为固定床、 移动床和流化床3种。

(1) 固定床吸附 固定烷是胺水处理常用的吸附处理方式,因填充的吸附 剂制定在吸附床中而得名。当液水烧洗经吸附体时,欲去除的污染物不腐成 吸附,吸附剂的软品足够参5时,出水中污染物的浓度可降低完接近了零.在实 际运行中,随吸附过程的进行,吸附柱上部饱和层厚度不断增加,下部新鲜吸 附层则不断减少,出水中污染物的浓度会逐渐增加。其浓度运到出水要求的喂 股份的溶体止进水,转人吸附剂的再化厂序。此时,尚有部分吸附积未达地 和,故吸附剂的利用不允分。

闭定床的运行根据其水流方向的不同又分为降流式和升流式两种。

在降龍式園庭床中,水龍月上而下穿过吸料利层,过滤速度 4~20m/h, 接触时间在30~60mm 以内,吸酶剂层总厚 3~5m,可将吸附剂层分为几柱 非联运行,每个柱的吸附剂两股 1~2m。降流式固定床出水水质较好,但当废 水基厚物含量较高时易引起吸料剂层蜡塞,增加水头提尖,降低吸附量、对此 可在吸附层上部设置反冲洗装置,定期进行反冲洗。此外、降流式固定床的虚 层金徵长幅瘤,影响出水水质。

升流式固定床型吸射塔的构造与降流式基本相同,但塔内不设置反冲洗装置。 下作运行时,水流直下而上穿过吸附剂层,水头损失增加较慢,其工作运行时间,般聚长下槽成式,此外,对波水悬浮物含量要求较宽,适当摄高进水流速,使填充是各不混层前提下稍有膨胀,即可达到自清目的。但当进水流量波次使填充是各不混层前提下稍有膨胀,即可达到自清目的。但当进水流量波分大或操作不当的。易波失吸附剂。

为适应不同处理水量、废水水质及处理效率的要求。固定床可设定成单床 或多床系统, 单床条旋仪用于处理规模很小的场合。多床又分为串联和并联两 种方式, 处理量较小且出水水质要求较高时, 直采用串联方式, 大规模废水处 理且出水要求较低时宜采用并联方式, 并联方式运行时, 还可在不影响整个系 统连续工作的情况下, 利用管道侧门控制单个服制柱的吸附再华循环。



(2) 移动床级附 在移动床的吸附过程中,废水从吸附柱底部进入、流经 吸附剂层被净化后由柱顶排出,与此同时,定期从柱底部排除最先接近饱和的 原形(约占吸附相(约占吸附柱总英量的5%~20%),并将新鲜或再生后的等量 等影相从柱顶加入。级影别性电导强风电影动状态。因此软作移动床。

与固定床相比。移动床能充分利用吸附剂的吸附容量。水头损失较小、对 处理废水性质的限制也较宽、废水人口处被截留的悬浮物限饱和吸附剂间歇排 。因而不需要反神洗整置。但为保证出水水质及吸附容值的无分用用,要求 路动埃蚌内上下层间的吸附剂不能相互排程。成操作管理原来较高。

(3) 流化床吸附 液化床亦除瓶动床,其操作特点是吸附剂在柱内处于膨胀或流化状态。即吸附剂以悬浮状态处在水流中,因而与废水的结合更加充分,单位吸附剂的废水处理能力更高,并能够处理悬浮物含量较高的废水。流化床一般采用连续性卸换和加烧。要求吸附剂在膨胀悬浮状态下仍保持层状移动,因而其运行的操作管理生为严格。

2.4.2 吸附穿透曲线

在动态吸附过程中,吸附分为以下三段[19. (见图 2.1);

① 吸附区,即 abkh 区。在此区吸附剂是新鲜的吸附剂。

② 吸附传质区, 即 ahde 区。传质区形成后, 只要流速不变, 其长度也不 变。传质区越短, 表明传质阻力越小, 吸附剂的利用率越高。

③ 吸附饱和区, 即 detj 区。在此区吸附剂不再吸附, 达到动平衡状态。

随着吸附过程的进行,当传质区到达吸附出口时,流出的吸附质浓度开始 突然上升的位置,就是所谓的穿通点,即 a 点。与其对应的吸附质浓度和吸附 时间分别称为穿透浓度 C,和穿透时间 t。

在实际操作中、影响穿透曲线形状的因素很多,如吸附剂的性质,吸附质 的浓度、组成和性质、速度,吸削平衡和机理以及温度和压力等。因此,研究 穿透曲线或表征其微分方程,可以评价吸附剂的性能^[30]。

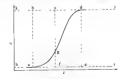


图 2.1 动态吸附穿透曲线

2.4.3 动态吸附模型

(1) BDST (Bed Depth Service Time) 模型 BDST 模型是预测床层高度 和使用时间的模型^[12], 这个模型只能用来描述穿透曲线中到达穿透点的初始 即到这穿透点的 10%~50%的部分。BDST 模型的重点是估算特征参数。 如最大吸附量和动力学常数。如下所示。

$$\ln \left(\frac{C_0}{C_0} - 1\right) = \ln \left[\exp \left(\frac{KN_0Z}{2}\right) - 1\right] KC_0t$$
 (2.29)

其直线形式为:

$$t_{\rm b} = \frac{ZN_{\rm o}}{C_{\rm o} v} - \frac{1}{KC_{\rm o}} \ln \left(\frac{C_{\rm o}}{C_{\rm b}} - 1 \right)$$
 (2.30)

(2) Yoon-Nelson 模型 该模型是基于这样的假设,对于每一个可能吸附的吸附现分子的减小率正比于可能吸附的吸附现升字的减小率正比于可能吸附的吸附原和穿透点的吸附剂上的吸附原(21), Yoon-Nelson 模型比其他模型要简单,但是需要知道吸附质的性质、吸附剂的类型以及吸附区的物理性质。

单组分系统的线性方程为:

$$\ln\left(\frac{C}{C_0 - C}\right) = k_{\text{YN}}t - \pi k_{\text{YN}} \tag{2.31}$$

(3) Thoman 模型 该模型确定了吸附剂上最高周相溶质的浓度和吸附杆的吸附速率常數⁽²³⁾。

$$\ln \left[\frac{C_0}{C_t} - 1 \right] = \frac{k_{\text{Th}} q_0 m}{Q} - \frac{k_{\text{Th}} C_0 V_{\text{eff}}}{Q}$$
 (2.32)

(4) Adams-Bohart 模型[24] Adams-Bohart 模型用来描述穿透曲线最初的--部分。

$$\frac{C_{\rm t}}{C_{\rm 0}} = \exp\left(k_{\rm AB}C_{\rm 0}z - k_{\rm AB}N_{\rm 0}\frac{Z}{F}\right) \tag{2.33}$$

式中 4.——到达穿透点的时间, min;

No——每个吸附层的容量, mg/cm³;

2---吸附层的高度, cm;

Co 吸附质的初始浓度, mg/L;

v---线性流速, cm/h;

K 吸附速率常数, L/(mg·h);

Ch ——是穿透浓度, mg/L;

- 50%吸附质穿透的时间。

1- 穿透时间:

2 29 22 10 10 1

k_{Tb} 速率常數.mL/(min·mmol);



· 吸附剂平衡吸附量, mmol/g;

○──体积流量, mL/min;

Veff — 进水量, mL;

m --吸附剂的质量, g;

k_{AB}——动力学常数, L/(mg・min);

F 线性速度比柱子的截面积, cm/min;

Z — 床层高度;

No -- 饱和浓度, mg/L。

2.5 影响吸附的因素

在吸附法的实际应用中, 若要达到预期的净化效果, 除了需要针对所处理 的废水性质选择介适的吸附剂之外, 还必须将处理减处型循在操作的工艺条件 之下, 这就你处到吸附过程的影响因素的问题, 吸附过程的影响因素主要有以 下几个方面^[23]

- (1) 吸附剂的性质 喂附是一种表面现象,吸附剂的比表面积越大、吸附 整整极大、吸附剂的神类、都名方法不同,其比表面积、粒化、孔隙构造及其 分布各不相同,吸附效果也有意异。此外、吸附剂的表面化学结构和表面电荷 使原对吸附过程也有很大的影响。极性分子型的吸附剂容易吸附极性分子型的 吸附质,非极性分子型的吸附剂容易吸附非极性分子型的吸附质。活性炎属于 非极性吸附剂、因此在去除非极性有机物质时可以避免吸附位被极性水分子耗 用。在不同。pll 值条件下,活性换表面会带有不同性质和数量的表面电荷,有 利于对异电性离子的吸附。
- (2) 吸附质的性质 吸附质的溶解性能对平衡吸附量有意大影响,溶解度 超小的吸附废越容易破吸剂。也越不易解析。对于有机物在活在发上的吸附。 随间系物含碳原子数的增加。有机物的成水性增强、溶解废域小、因而活性炎 对其吸附容量域大。吸附度分于的大小对吸附遮率也有影响。通常吸附质分子 体积越小、其扩散系数越大、吸附进举越大、吸附过程由颗粒内部扩散控制 时,受吸附质分于大小的影响较为明显。一定范围内吸附低浓度增加,吸附量 也随之增大。
- (3) pH值 废水及工艺操作的 pH值会影响吸附质在水中的高解度、溶 無度及其存在状态(如分子、离子、络合物),也会影响吸附别表面的构电荷 和其他化学性质,进而影响吸附剂的效果。例如、采用活性失法除水中有机污 杂物时,其在酸性溶凝中的吸附量。般要大于在碱性溶液中的吸附量。
 - (4) 共存物的影响 在物理吸附过程中,吸附剂可对多种吸附质产生吸附

作用、因此多种吸附质共存时、吸附剂对其中任何 -种吸附质的吸附能力、都 要任于组分浓度相同但只含该吸附届时的吸附能力。即每种溶质都会以基种方 式与其他溶质竞争吸附活性中心点。此外、废水中有油类物质及悬浮物存在 时、前者会在吸附剂表面形成油膜、后者会堵塞吸附剂孔隙、分别对稳扩散、 孔歇扩散产生干扰、阻碍作用。因而需要采取预价理措施。

(5) 温度 吸附过程通常显微热过程。因此低温有利干吸附,特别县以物 理吸附为主的场合。吸附过程的热效应往往仅数个于焦每摩尔,在通常的水处 理条件下温度变化并不明显, 因而温度对吸附过程的影响不大。通常是在常温 下进行吸附操作,而在活性炭再生的场合。则通过大幅度加温以使吸附所分子 解吸.

(6) 接触时间 吸附剂与吸附质有足够的接触时间时才能达到吸附平衡。 吸附剂的吸附能力才能得到充分利用。达到吸附平衡所需要的时间长短取决于 吸附速度、吸附速度越小、达到平衡所需要的接触时间就越知。



参考文献

- 「!] 张小平, 腔体界面与吸附数程, 广州, 华南原 1.大学出版社, 2008,
- Drew Myers, Surfaces, Interfaces, and Colloids Principles and Applications, Jr. 37, 化学工业出版社,2004.
- [3] I. A. W. Tan, A. L. Ahmad, B. H. Hameed. Enhancement of basic dyc adsorption uptake from aqueous solutions using chemically modified oil palm shell activated carbon. Colloids and Surfaces A; Physicochem. Eng. Aspects, 2008, 318 (13); 88-9.6
- [4] D. Kavitha, C. Namasivayam, Experimental and kinetic studies on methylene blue adsorption by corr pith carbon. Bioresource Technology, 2007, 98 (1): 14-21.
- [57] Qualid Hamdaous. Batch study of liquid-phase adsorption of methylene blue using cedar sawdust and crushed brick. Journal of Hazardous Materials, B2006, 135 (13); 264 273.
- [6] Julide Yener, Turkan Kopac, Gulsen Dogu, Timur Dogu, Dynamic analysis of sorption of Methylene Blue dye on granular and powdered activated carbon. Chemical Engi neering Journal, 2008, 144 (3), 400-406
- [7] Ola Abdelwahab. Evaluation of the use of loofs activated carbons as potential adsorbents for aqueous solutions containing dye. Desalination, 2008, 222 (13), 357-357.
- [8] S. Karaca, A. Gürses, R. Bayrak. Investigation of applicability of the various adsorption models of methylene blue adsorption onto lignate/water interface. Energy Conversion and Management, 2005, 46 (1), 33 46.
- [9] Ting Chu Hsu, Chung Chin Yu, Chin-Ming Yeh. Adsorption of Cu2+ from water using raw and modified coal fly ashes. Fuel. 2008, 87 (7): 1355-1359.
- 10] 沈秋仙, 莫建军, 雄春华, 亚胺基 , 乙酸树脂对镧(皿) 的吸附及其机制, 中国稀 上学报, 2003, 21 (4), 4211 4214.
- [11] 外家寿,张泽强,刘羽、等,CTMAB 交联雷托石吸附某胺废水的研究,离子交换 与吸附, 2002, 18 (2), 223 231

- [12] 刘转年、煤基超细复合吸附剂的割备及吸附特性研究。西安建筑科技大学博士论 立。2004.
- [13] Yasemin Bulut, Haluk Aydın. A kinetics and thermodynamics study of methylene blue adsorption on wheat shells. Desalmation, 2006, 194 (1 3): 259 267.
- [14] T. Mathialagan, T. Viraraghavan. Adsorption of cadmium from aqueous solution by perlite. Journal of hazardous materials, 2002. B94, 291-303.
- [15] C. Namasivayam, D. Kavitha. Adsorptive removal of 2 chlorophenol by low-cost coir pitch, Journal of Hazardous Materials, 2003, B98; 257-274.
- [16] M. Otero, F. Rozadu, L. F. Calvo, et. al. Kinetic and equilibrium modeling of the methylene blue removal from solution by adsorbent materials produced from sewage sludges. Biochemical Engineering Journal. 2003, 15 (1): 59-68.
- [17] 张秀军, 郑惠云. 売餐精等收整合物的合成及吸附动力学, 应用化学, 2003, 20 (8), 749-753,
- [18] 林翠英、李凌 有机酶倒土吸附水中苯酚的动力学, 环境科学学报, 2003, 23 (6), 719-741.
- [19] 刘家祺、分离过程与技术、天津、天津大学出版社。2001
- [20] 余兰兰, 污泥吸附剂的制备及应用研究, 南京理工大学博士论文, 2008.
- [22] Zümnye Aksu, Şeyda Şen Çağstay, Ferda Gönen, Continuous fixed bed biosorption of reactive dyes by dried Rhuopusarrhizus, Determination of column capacity. Journal of Hazardous Materials, 2007, 143 (1-2), 362-371.
- [23] Chun Yang Yina, Mohd Kheireddine Aroua, Wan Mohd AshriWan Daud, Fixed-bed adsorption of meta, ions from squeous solution on polyethyleneimine-impregnated palm shell activated carbon. Chemical Engineering Journal, 2009, 148 (1): 8-14.
- [24] Runping Han, Dandan Ding, Yanfang Xu, Weihus Zou, Yuanfeng Wang, Yafei Lis-Lina Zou. Use of rice busk for the adsorption of congo red from aqueous solution in column mode. Bioresource Technology, 2008, 99 (8), 2938-2946.
- [25] E小文主編,水污染控制工程,北京:爆妝工业出版社,2002.

3

超细粉煤灰的吸附性能和机理

关于粉煤灰吸附性能的研究通常是在常规粒径下进行的、粒径范围分布广、 从 lum 到数毫米。颗粒形态、各种颗粒组合的比例各不相同。处于一种极端无 序的状态、且由于其本身物理化学性质的限制。使其吸附性能不够理想、必须 对其进行改性处理以根高其吸附性能。在船体工程中、物料在机械力作用下。 官观的变化品颗粒的细化、微细化和比表面积的增大。在颗粒的细化过程中。 它不单是一种简单的机械物理过程,而且也是一个从量变到质变的复杂物理化 学过程。所施加的机械能,除了消耗于颗粒细化上,还有相当一部分储聚在颗 价体系内部、异价额的品格赔查、缺陷、允定形化、游离基生成、表面自由能 增大, 由了放射及出现等离子态等, 促使颗粒活性摄高, 反应力增强, 使颗粒 在工业中有新的应用上、粉煤灰颗粒被粉碎、在断裂而出现了不饱和糠和带电的 结构单元,使其处于不稳定的痛能态,从而增加颗粒活性、提高其表面的吸附能 力。同时、细膨、超细磨导致其表面富含不饱和键及有残余电荷的活化位、促进离 F-交換或層換能力的提高、周髓等-21通过对机械磨细后的粉煤泵的分析研究表明。 粉煤灰机械磨细后,表面结构缺陷增多、破碎面的断键和不饱和键数量增加,比表 面积增大。孔歇率增加,因而活性增强。方军良等[3]研究表明、粉煤灰经机械粉 廣后,含玻璃珠的粗颗粒即微珠黏联体被分散成单个微珠,较大的玻璃体和炭粒变 成细屑、颗粒表面积增大、薄壁空心颗粒被挤破、其内部的微珠外露分散、形成大 量的新表面和表面活性中心。对粉煤灰超细处理能够提高其表面化学反应活性[4]。

本次以 [个不同电厂粉煤灰为原料,球磨不同时间得到超细粉煤灰。研究 超细粉煤灰对水溶液中典型染料亚甲基蓝 (MB) 和 Cr(VI) 的吸附性能和机 理,探索粉煤灰资源化利用的新途径。

3.1 超细粉煤灰的性质

3.1.1 粉煤灰的化学组成

实验用原料粉煤灰分别取自陕西西安周边二个燃煤热电厂。分别记作



WFAR, BFAR和XFA-R。原料粉煤灰的化学组成采用X射线交光光谱仪 分析, 结果见表3.1 由表3.1 可知, 粉煤灰中含大量 SfQ. 和Al-Qn, 其含量 超过粉煤灰成分组成的80%, CaO含量小于10%, 说明二种粉煤灰均属低钙 粉煤灰, IP-Qh, 含量活中, 社会银化物含量较低。

盎 3.1 粉傷灰化學組成/%

粉煤灰	S ₁ O ₂	Al ₂ O ₃	Fe ₂ O ₃	CaO	K ₂ O	T1O2	MgO	Na ₂ O	其他
WFA-R	50.0	33. 5	4. 49	4.20	1.54	1. 22	0.527	0.451	4.034
BFA-R	51.5	30.9	4.88	7.18	1.25	1.10	0.611	0.562	1.925
XFA R	52.2	29.3	3. 83	4. 90	1.87	1.01	0.730	0.498	5, 619

3.1.2 超细粉煤灰的激光粒度分析

将原料粉煤灰 WFA R、BFA-R 和 XFA-R 球磨 5-1 得到超級熔煤灰 WFA-B、BFA-B 和 XFA-B、原料粉煤灰和超细粉煤灰的激光粒度分析结果见图 3.1 和表 3.2 可知。原料粉煤灰 WFA-R、BAF R 和 XFA-R 的平均粒径 (d_{so}) 分别为 6.74 μ m、15.75 μ m 和 27.43 μ m。经不同时间球磨以后,粉煤灰的较化包盖室水,粒 经分布室等,颗粒分布均匀,WFA-A、BFA-A、XFA-A 的平均粒径 (d_{so}) 分别为 3.6 μ m、2.05 μ m 和 WFA B、BFA B 和 XFA-B 的平均较径 (d_{so}) 分别为 3.1 μ m、2.7 μ m、1.73 μ m、1.78 μ m、78 B B B B B B B B B A XFA-B 的平均较径分划达到 1.74 μ m、1.73 μ m、1.78 μ m、2.05 μ m

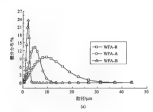
表 3.2 粉媒灰球磨前后软度/um

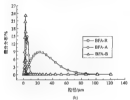
粉煤灰	d _o	d ₂₅	d ₅₀	d ₇₅	d_{10}	SSA/(m ² /g)
WFA-R	1.98	3. 80	6.74	10.63	14.74	1.60
WFA-A	1.50	2. 39	3,61	5.02	6.43	2, 28
WFA B	1.07	1.38	1.74	2.08	2.46	3.89
BFA-R	4.07	8, 36	15.75	26.03	37.39	0.81
BFA-A	1.65	2.48	3.61	4.85	6.04	2, 16
BFA-B	1.04	1. 37	1.73	2.08	2, 46	3. 93
XFA-R	7.43	14.93	27.43	44.61	63.74	0.45
XFA-A	1.59	2, 22	2.95	3.74	4.40	2. 41
XFA-B	1.11	1. 42	1.78	2.12	2, 49	3.76

注: d.o., dzs., dzs., dzs., dzs.表示累积10%、25%、50%、75%、90%粒径。

3.1.3 超细粉煤灰的 SEM 分析

粉煤灰超细前后的形貌分析采用 Quanta200 環环境打描电镜 (FEI公司) 进行、粉煤灰超细前后 SEM 照片见图 3.2。由图 3.2 可知,粉煤灰主要组成 为结构滤散的多孔玻璃体和表面光滑的玻璃微珠、未燃尽炭等。经过超细粉碎





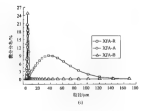
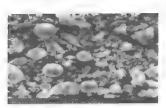
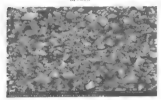


图 3.1 粉煤灰球磨前后的粒径分布

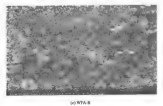
1



(a) WFA-R



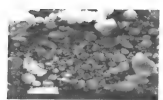
(b) WFA-A

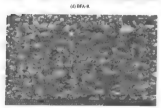


. ,



图 3.2 (a) ~ (c)





(c) BFA-A

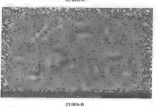
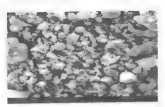
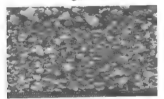


图 3.2 (d) ~ (f)





(g) XFA-R



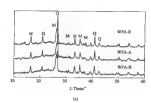
(h) XFA-A

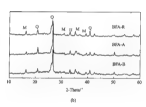


(i) XFA-B

图 3.2 粉煤灰超细前后的 SEM 照片 (×1000)







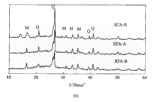


图 3.3 粉煤灰 XRD 捆凿 (Q 为石英。M 为莫来石, H 为恢复化物)

后,大颗粒大部分被破碎,颗粒粒度显著变小,颗粒大小分布更加均匀。

3, 1, 4 超细粉煤灰的 XRD 分析

粉媒灰超铜前后的 X-射线衔射分析 (XRD) 在 D/Max2000PC 型全自动 X 射线衍射仪 (日本理学公司)上进行。结果见图 3.3。由图 3.3 可以名出, 粉煤灰的矿物组成上聚有石灰。 庚来石 (Al,O, e 25iG), 条块矿 (Fe₂O₂)。 在 (22—35°C)的区域出现夏大街射特征峰。 表明玻璃体的存在; XRD 图谢上存在许多综骸状的峰包腰起。此峰包德两大小可相对表示粉煤灰中玻璃体的含量、粉煤灰超遍角短角的湿度降低,其岭回面积小于原粉煤灰,说明超细处理使 粉煤灰的玻璃体结构部分被破坏。

3.2 超细粉煤灰的吸附性能和机理

3.2.1 吸附动力学

分別准确量取数份不同來度的電甲基置 (MB) 溶液或Cr(Y)溶液各 50mL。 加入 0 50g 粉碟灰或超细粉煤灰, 25℃恒温振露 180mm 或 150mm, 后离心分 率,取上清淹测定溶液浓度,计算吸附低。

不同吸附时间版物媒灰及其超细粉煤灰硬膏 MB 的结果见图 3.4 。由图 3.4 。如识教出、各粉煤灰对 MB 的吸附截在前 30mn 均远速增加,后增加速度 4.4、完立 120mn 使附储基本不再增加,吸附达到平衡。当吸附时间为 180min 时,超细粉煤灰 WFA-B、XFA-B和 BFA B 对 MB 的吸附量分别由原 粉煤 灰 的 3.191mg/g 3、3.011mg/g 和 2.752mg/g 增 加 到 5.647mg/g 4.52mg/g Al 3.91mg/g 9.75%、51.515/AB 23.22%。原物煤灰

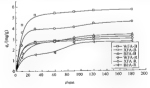


图 3.4 时间对粉煤灰吸附 MB 的影响



和紹细粉煤灰对 MB 的吸附性能呈现现出相同的规律、即 WFA-R > XFA R > BFA R 和 WFA B>XFA B>BFA B. 这个顺序与粉煤灰粒度由小到大的顺序 相 · 致。而由船煤灰元素分析结果可知, WFA-R 的 C 含量最低为 1,371%, BFA R 居中为 2,681%, XFA R 最高为 2,884%, 而议个顺序与龄继标证明贴 MB 的结果顺序并不一致, 甚至相反, 说明影响粉煤灰吸附的最重要的因素是 粉煤灰的粉度而不是C含量。

粉煤灰对 MB 的吸附包括物理吸附和化学吸附。物理吸附由粉煤灰与 MB 分子间通过分子间引力产生吸附、受粉煤灰的老孔性及比表面积决定。化学吸 财主要是由于其表面具有大量 Si、AI等活件点。由这些活件点所组成的 Si O. Si 键、Al O Al 键能与具有 · 定极性的有害分子产生僵极 俚极键的吸附。因 也影响粉煤灰吸附性能的因素主要有两个。 - 县屬约约度和中表面和, 其水为 粉煤灰中活件组分 (Si()。+Al。()。) 的含量、除此之外、粉煤灰中()。() 的含量 会影响溶液的 pH 值,从前影响吸附性能。对于三种原料煤灰,WFA-R 粒度 最小,比表面积最大,活性组分含量最大为83.5%,所以其吸附性能量好。 而对 XFA-R 和 BFA-R, 尽管 BFA-R 的粒度较小。比多而和较大。但因为 BFA R 中 Ca() 的含量为 7, 18%, 明显大于 XFA R, 异磷甘吸附量下路, 从 而使 BFA 的吸附量小士 XFA-R。而对于超细粉煤灰、粒度基本一致、吸附件 能主要由其活性组分含量所决定。WFAB、XFAB和BFA-B的活性组分含 借分别为 82.5%。81.6% 和 81.0%, 故其吸附性能 WFA-B>XFA B>BFA-B。三种超细粉煤灰对 MB 的吸附量与原粉煤灰相比,增加幅度不同的主要原 因也是由于其活性组分(Si()2+Al₂()₂)含量不同所效、WFA B 中的活性组 分在超细阶煤灰中含量最高。所以其吸附后增加幅度最大。BFA-B中的活性 组分含量与 BFA R 相比减少 1.4%,减小幅度最大。所以 BFA B 的吸附量增 加最小。

将不同吸附时间粉煤灰和超细粉煤灰吸附 MB 的数据分别用 Lagergren ·级吸附速率方程 [式(2.25)] 和 [级吸附速率方程 [式(2.28)] 进行线 性同归。结果见图 3.5、图 3.6、根据吸附动力学方段所求出的动力学参数 见表 3.3。由表可以看出,超細粉煤灰的吸附数据用二级吸附速率方程回归 的线性相关系数均明显大于用 Lagergren ·级吸附速率方程, 且由方程计算 得出的平衡吸附量 (a...) 与实验所得平衡吸附量 (a.) 非常接近。说明 · 种超细粉煤灰对 MB 的吸附符合 1级吸附速率方程。超细粉煤灰 WFA B、 XFA B、BFA B 吸附 MB 的 1級吸附速率常数分别为 5,038×10 2g/(mg • min), 3.216×10 2g/(mg·min)和2.878×10 2g/(mg·min), 距料粉售 灰 WFA R、XFA-R 和 BFA R 吸附 MB 的 ". 缓吸附速率常数分别为 5,580× 10 2g/(mg * min), 4,419 × 10 2g/(mg * min) All 1,024 × 10 2g/(mg * min).

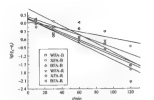


图 3.5 粉煤灰吸附 MB 的 Lagergren -级吸附动力学方程回归

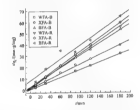


图 3.6 粉煤灰吸附 MB 的二级吸附动力学方程回归

表 3.3 粉煤灰吸附 MB 的一級和二級动力学回归参数

		La	gergren 一類		Lage	rgren 二级	
粉煤灰	q _e (mg/g)	k ₁ /(10 ⁻² mm ⁻¹)	q _{e t} /(mg/g)	R^2	k ₂ /[10 ² g /(mg * min)]	q _{6.c} /(mg/g)	R²
WFA B	5. 647	3.086	1.542	0.965	5. 038	5.747	0.999
XFA-B	4.562	1. 451	1, 125	0.888	3.216	4.651	0.998
BFA-B	3.391	2.695	1.762	0.925	2.878	3.559	0 998
WFA R	3. 191	3. \$01	1.455	0.855	5, 580	3. 268	0.999
XFA R	3. 011	3. 155	1.406	0.934	4. 149	3.145	0.999
BFA-R	2. 752	3. 684	3.491	0.940	1. 204	3.165	0.979

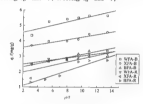


图 3.7 超细粉煤灰喷附 MB 的 q, 'j t' "关系曲线

表 3.4 粉煤灰吸附 MB 的翻放内扩散填高常数

粉煤灰	$k_{\rm sl}/[{\rm mg/(g \cdot min^{1/2})}]$	C	R ^t
WFA-B	0.115	4.317	0.875
XFA-B	0.085	3. 401	0.958
BFA-B	0. 101	2. 116	0.966
WFA-R	0. 067	2.357	0,953
XFA R	0.109	1.757	0.845
BFA R	0.160	0.783	0. 926

不同时间粉漆灰破附 Cr(VI) 的结果見图 3.8。 は 图 3.8 可以看出, 各勢 解灰对 Cr(VI) 的吸附量止前 30mm 均迅速增加。后增加硼度碳小、经过 120mm 后吸附量基本不同增加。吸附达到等衡。与原粉煤灰相比。一种超细 粉煤灰对 Cr(VI) 的吸附量均有明显增加。当吸附时间为 130mm 时,超细粉 煤灰 WFA-B、XFA B 和 BFA B 对 Cr(VI) 的吸附量分别由 原粉煤灰的 1.137mg/g, 1.338mg/g 和 1.084mg/g 增加到 1.629mg/g, 1.487mg/g 和

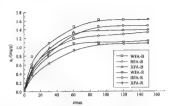


图 3.8 时间对粉煤灰吸附 Cr(VI) 的影响

1.395mg/g, 分别增加了 43.27%、11.14%和 28.69%。

将不同吸附时间原料粉煤灰和超细粉煤灰对 Cc(VI) 的吸附数据分别用 Lagergren · 被吸附速率方程 [式(2.28)] 和一级吸附速率方程 [式(2.28)] 在15行线性同归; 结果见图 3.9 图 3.10 和表 3.5 由表 3.5 可以着出。原料粉煤灰和超细粉煤灰对 Cr(VI) 的吸附数据用 · 级吸附速率方程同时的线性相关系数 (R²) 均大于 0.99,明显大于用 Lagergren 一级吸附速率方程回归的线性相关系数 (R²) 均大于 0.99,明显大于用 Lagergren 一级吸附速率方程回归的线性相关系数 · 且由方是即详生的产者吸制管 (q₂) → 3.9 实验所得平衡吸附 (q₄) 非常接近。说明原料粉煤灰和超细粉煤灰对 Cc(VI) 的碳附有合一级动力学力程。超细粉煤灰 WFA B、XFA B 和BFA-B对 Cr(VI) 的 二级吸附速率 密效分别为 3.587×10 °g/(mg * mm)、4.500×10 °g/(mg * mm),4.055×10 °g/(mg * mm),4.05×10 °g/(mg * mm),4.055×10 °g/(mg * mm),4.055×1

表 3.5 粉煤灰吸附 Cr(VI) 的一级和二级极附遗率方程到归参数

		La	gergren \$	_	Lage	rgren 二级	_
粉煤灰	/(mg/g)	k ₁ /(10 ·2 L/min)	(mg/g)	R ²	k ₂ /(10 ⁻² g /mg + min)	q _{e.c} /(mg/g)	\mathbb{R}^2
WFA-B	1.629	4. 882	1.750	0.938	3, 587	1. 821	0. 998
BFA-B	1.487	4.767	2.042	0.981	2.278	1.776	0.996
XFA B	1.395	3. 915	0.982	0.956	4.387	1,553	0.998
WFA R	1. 137	2. 994	0.627	0.914	5. 386	1.261	0.998
BFA R	1. 338	2, 533	0.813	0.982	4.500	1.466	0.999
XFA R	1.084	4.03	0.797	0.985	3, 045	1.294	0.997

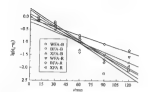


图 3.9 粉煤灰吸附 Cr(VI) 的 Lagergren -级吸附速率方程式回归

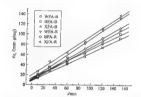


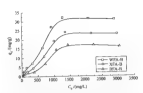
图 3.10 粉煤灰板附 Cr(VI) 的二级吸附速率方程式回归

3.2.2 吸附等温线

准确称取 ·定量的超细粉煤灰样品,分别加人一定浓度和体积的 MB 溶液 或Cr(Ⅵ) 溶液中,25℃ 但温振荡 3h 后取出并离心分离。取上层溶液测定溶液浓度,计算平衡吸附量。

超細粉煤灰 WFA B、XFA-B 和 BFA-B 吸附 MB 的吸附等温线见图 3.11。 由图 3.11 可以者出。二种超细的维灰中 WFA B 对 MB 的吸附性能量好。 KFA B 次之,BFA B 最差,该结果与动力等的实结果 致、将二种超细粉煤 灰的吸附等温线数据分别用 Langmuir 吸附等温式 [元(2.2)] 和 Freundlich 吸附等温式 [元(2.5)] 进行线性同归,计算出的相关参数见表 3.6。由表 3.6 中的线性相关系数 (R²) 可以看出,二种超细粉煤灰对 Langmur 吸附等混式 和 Freundlich 便附等温式离有数好的回月结果。相对未说。WFA-B 对 MB 的

1



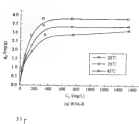
射 3.11 - 概据粉煤灰吸附 MB 的吸附等温曲线 (25℃)

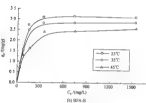
表 3.6 缓缓勃煤灰吸附 MB 的 Langmuir 和 Freundlich 吸附等温线圆织数据

		Langmuir			Freundlich	
粉煤灰	Q0/(mg/g)	/(10 ⁻¹ L/mg)	\mathbb{R}^{2}	$K_{\mathbb{F}}$	и	R^2
WFA-B	38, 91	0, 985	0. 988	0.115	1.342	0.970
XFA-B	22, 17	1, 086	0.950	0.049	1.236	0,966
BFA-B	14.73	0.965	0.945	0.022	1.157	0.955

图 3.12 为超细粉煤灰 WFA B、XFA B 和 BFA B 在不同進度 F 吸附 Cr(V)的吸附等温线。由图可知,二种超细粉煤灰对 Cr(V)的吸附量随着湿度的升高都有不同程度的降低。说明吸附为放热过程。在同一温度 F、WFA B 对 Cr(V)的吸附性能最好,BFA B 次之,XFA B 最差。这个顺序与三种 对发 医中枢小见。的含量由大到小的顺序相一致。该明在粉煤灰粒度相近的情况下,导致吸附性能差异的上要因素是超细粉煤灰中的 Al₂O₃。

将超细粉煤灰 WFA B、XFA B和 BFA B对 Cr(VI) 的吸附等温线数据分





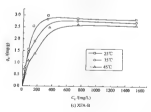


图 3.12 不问题定下 Cr(VI) 的吸附等温线



別用 Langmur 吸附等温式和 Freundlich 吸附等温式进行线性回归,相关参数 见表 3.7、由表 3.7 中的相关系数(R²)可以看出,超编粉煤灰 WFA B. XFA B 和 BFA B 在 不同程度下对 Langmuir 吸附等温式回归的相关系数明显 高于 Freundlich 吸附等温式。说明超细粉煤灰对 Cr(页) 的吸附符合 Lang mur 吸附等温式。

表 3.7 超級粉煤灰吸附 Cr(VI) 的 Langmuir 和 Freundlich 吸附等温效参数

		1	agergren		F	reundich	
粉煤灰	T/K	Qº /(mg/L)	b/(10 ⁻³ L/mg)	R^{\pm}	$K_{\mathbb{F}}$	И	R ²
	298K	4, 808	8. 173	0.997	0.379	2.843	0 906
WFA-B	308K	4, 119	7.911	0.997	0.316	2.798	0.918
MILLS ID	318K	3, 749	7,571	0.996	0, 293	2, 882	0.945
	298K	4, 173	8, 737	0.989	0.420	3.326	0.832
BFA-B	308K	3, 500	8, 617	0.991	0.341	2.972	0.874
DF A-D	318K	2, 872	8, 451	0.992	0.268	2.997	0.832
	298K	4, 335	5, 849	0.977	0.308	2.861	0.843
XFA-B	308K	3, 177	5, 528	0.995	0.356	3, 250	0.907
Ara-b	318K	3. 315	4.973	0.989	0.145	2, 333	0.892

超细粉煤灰 WFA-B、XFA-B 和 BFA-B 吸附 Cr(VI) 的 lnb~1/T 关系曲 线见图 3.13。由图 3.13 可知该血线为 - 条 fc线、根据 fc线的斜半和截距。求 出超细粉煤灰吸附 Cr(VI) 的结为 CP 参数更 3.8。由表 3.8 可以着出、 WFA B、XFA-B和 BFA B 吸附 Cr(VI) 的吸附 4.0 为负值。说明吸附为 6.2 为负负值。说明吸附为 6.2 发现 4.2 小小 fo 、吸附为放熬过程。对于 WFA B、BFA B 和 XFA B 吸 附 Cr(VI) Δ fb" 值分别为 "2.0 0 kJ/mol. 0.77kJ/mol 和 4.37kJ/mol. 而 7.2 kJ/mol 和 4.37kJ/mol 和 4.37k

表 3.8 超细粉煤灰银附 Cr(V)) 的热力学参数

粉煤灰	T/K	$\Delta G^0/(kJ/mol)$	$\Delta H^0/(kJ/mol)$	Δ5°/[]/(mol • K)}	R²
	298K	-15.00			
WFA-B	308K	-15.42	2.00 43.57	0.96	
	318K	- 15.80			
	298K	- 14.92			0. 93
BFA-B	308K	-15.65	-0.77	48, 27	0. 93
	318K	- 14.88			
	298K	-14, 17		4-	ō. 9
XFA-B	308K	-14.42	4. 37 32. 72		0.9
	318K	-14.69			

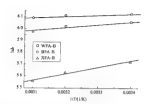


图 3.13 超细粉煤灰吸附 Cr(VI) 的关系曲线

3.2.3 滤液液度对吸附的影响

※取一定最尚超細粉樣來,分別加人50mL 不同效度的亚甲基蓝溶液或 C(划)溶液中。25℃何溫妝第 180mm 后萬心分萬,取上5/清液固定溶液放 度。粉煤灰对不同起始故度 MB 溶液的螺蛳果是图 3.44。由图 3.14。由图 3.14页 閱畫吸附资起始故度的增加。超细粉煤灰 WFA B、XFA B 和 BFA-B 的单位 吸附就增加。在其他条件不定的条件下,吸附质核度增加。吸附剂差面和溶液 性体的故度差增加。缓附流力增长,单位吸耐验增加。

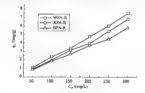


图 3.14 起始浓度对超细粉煤灰吸附 MB 的影响

3.2.4 授加量对吸附的影响

取 ·定浓度的亚甲基蓝溶液或Cr(Ⅵ) 溶液 50mL, 分别加人 0.5g, 1.0g, 1.5g, 2.0g, 2.5g, 3.0g 粉煤灰, 于 25℃的恒温振荡器中振荡 120mm 后离



心分离。取上层滑液测定溶液浓度。

不同投加量条件下粉煤灰对 MB 的吸附情况见图 3.15。由图可知, 三种 粉煤灰随着投加量的增加, 吸附酸均呈现减小的趋势且减小整距波斯降低。在 吸附废浓度及其他条件不变的情况下, 吸附剂投加置增加, 活性吸附点位数量 增位吸附量下降。随着投加量的进一步减少,活性点位数量变化减少, 房胀量减小碾度减小。

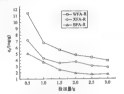


图 3 15 投加量对超细粉煤灰吸附 MB的影响

3.2.5 pH 值对吸附的影响

取浓度为 100mg/L MB 溶液或 Cr(刊) 溶液各 50mL, 加人 0.5g 粉煤灰, 用 0.1mol/L 的 HCl和 0.1mol/L NaOH 溶液调整溶液 至相应 pH 值,在 25℃ 价准据容 120min 后离心分离,取上层清液测定溶液浓度。

不同 pH 值条件下超细粉煤灰吸附 MB 的结果见图 3.16。由图可知,当 pH 由 2 增加到 8 时,粉煤灰对 MB 的吸附量增加。pH 值继续增加到 12 时,

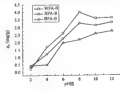


图 3, 16 pH 值对粉煤灰吸附 MB 吸附的影响

吸附量继续增加或略有减小。其主要原因是随着 pH 值的增加、粉煤灰表面的 电负性增加、有利于对阳离子的吸附。

3.3 本章小结

① 与原粉媒果相比、超细粉媒集 WFA B、XFA B 和 BFA-B 对 MB 和 Cr(V)的吸附量分别增加 76.97%。51.51%。23.22%和 43.27%、11.14%。28.69%。原粉媒果和超细粉媒果对 MB 和Cr(V)的吸附动力学符合二级吸附速率方程。粉碟展和超细粉媒果原吸附 MB 的过程均由螺旋内扩散控制。

② 超细粉煤灰对 MB 的吸附性能为, WFA·B>XFA·B>BFA·B。WFA·B 对 MB 的吸附符合 Langmur 吸附等温式, XFA B 和 BFA B 对 MB 的吸附符 合 Freundlich 吸附等温式。

③ 不同化学组成超细粉煤灰对 $C_r(V)$)的吸附性能不同。随着温度的升高,超细粉煤灰对 $C_r(V)$ 的吸附值减小,吸附为放热过程。超细粉煤灰对 $C_r(V)$ 吸附的 ΔG° 和 ΔH° 为均负值,吸附为自发放热过程。



- [1] 方宏、字簡傳、张少明、机械力化学效应对媒矸石物理性能的影响、材料科学 1/工 艺、2008, 16 (2), 290-292.
- [2] 周敏、周十职、汪冬冬等、廣鄉楷煤灰与超細粉煤灰的牲能对比实验研究、粉煤灰综合利用、2005,(4):38,
- [37] 方军良, 随文维, 徐寒官, 粉煤灰的活性藏发技术及机理研究进展, 上海大学学报, 2002, 8 (3), 256-260.
- [4] 任俊,沈健,卢寿盛颗粒分散科学与技术,北京,化学工业出版社、2005.



超细粉煤灰改性及吸附性能

近年来, 粉煤灰的环保利用价值正日益受到重视, 利用粉煤灰良好的吸附 性能,作为廉价吸附剂将其资源化利用,用于吸附去除废水中的污染物质一直 是研究的热点。对粉煤灰进行改性处理。县器高粉煤灰吸附性能的有效流径。 王淑勤等[1] 改性活化了8种粉煤灰、考察了各种因素对甲醛吸附效率的影响。 用亚硫酸氢钠和碳酸钠改性的粉煤灰对甲醛的吸附效率法 60%, 彭荣华等[2] 在粉煤灰中加入一定量的硫铁矿烧渣和适量的固体 NaCl, 在 90°C 下用硫酸胺 液搅拌浸取 2.5h 后在 300°C 下培制,得到改性粉煤灰。其探讨了改性粉煤灰 去除 L业电镀废水中重金温离子 Crist、Pb2t、Cu2t、Cd2t的活官各件。当 文香等[3]用水泥对电厂粉煤灰进行改性,最佳条件下,改性粉煤灰对 Cr(W) 的去除率达 95%以上。朱洪涛 (1采用添加熟石灰并升温活化的方法对粉煤灰 进行改性, 一定条件下脱色率可达 98%以上。曹先艳等[5 用聚二甲基二烯丙 某氯化铵改性粉煤灰处理实际染料废水。改性粉煤灰对各种染料均有较好的处 那效果,处理后的粉煤灰可用于生产水泥。Shaobin Wang [6] 等用粉煤灰和红 泥吸附水溶液中碱性染料亚甲蓝、样品分别用热处理和化学处理。粉煤灰的吸 附量为 1.4×10 5 mol/g, 好于红泥。热处理降低了粉煤灰的吸附性能, 而经 过 HNO: 处理粉煤灰的吸附量提高为 2.4×10 5 mol/g,

粉煤灰超铜处理可以明显增加粉煤灰的表面反应活性,也有利采用化学改性的方法进一步改善超幅物煤灰的吸附性能。本实验采用不同的化学试剂对超铜粉煤灰 WFA B、XFA-B和 BFA B 进行改性处理。研究改性超铜粉煤灰对水溶液中 Cr(切)的吸附性能和新现2 探索製高的煤灰的吸附性能的新涂尽。

4.1 超细粉煤灰改性及其机理

4.1.1 超细粉煤灰改性

将一定量的超细粉煤灰 WFA B、BFA B 和 XFA B 分别与改性剂溶液混



合搅拌 30min 后离心分离,水洗笔中性后烘干,磨细得到或性超细粉煤灰、超细粉煤灰质量;或性燃料溶液体积为1:4。皮性周分别采用 2mol/L的 的 H₂SO₄、2mol/L的 NaOH, 2mol/L的 GC GC OH)2和 2mol/L的 NaOH, 2mol/L的 GC GC OH)2和 2mol/L的 GC M₂CO₃,或性超细粉煤灰对水溶液中的 Cr (YI) 的吸附性能见图 4.1。由图 4.1 可归。经过不同或性测改性以后,超细粉煤灰对 Cr (YI) 的吸附能力都有 明显的提高,其中 Ca(OH)2或性的 FPA B, BFA-B和 XFA B 分别记作 MWFA-B、MBFA-B和 MXFA B,改性的 FPA B, BFA-B和 XFA B 分别记作 MWFA-B、MBFA-B和 MXFA B。改性前后超细粉煤灰对 Cr (YI) 的 去除率分别由未改性的 27.17% 、24.79%和 22.41%增加到 81.87%、78.54%和 77.12%。分别排塞 2.01億、2.16倍增之 2.44 倍。

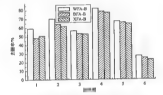


图 4.1 不同改作網改作組細粉媒族对 Cr⁸, 的吸附效果 [1-2mol/L HCl₁ 2-1mol/L H₂SO₄, 3-2mol/L NaOH₁ 4-2mol/L Cs(OH)₁₁ 5-2mol/L Na₂CO₂, 6-未改作]

4.1.2 超细粉煤灰改性机理

粉媒灰是原媒经过高温燃烧后产生的,主要化学成分为5iO。 Al₂O₃ 为酸性氧化物。是玻璃态 3Al₂O₃ · SiO₂ 形式存在, 难以写其他试剂发生反应。通过超烟处避, 一方面粉碎粗大多孔的玻璃体,解除玻璃体颗粒等。 改等表面性质; 另一方面, 粗人玻璃体和颗粒黏连的破坏, 破坏了 近 塊 表面坚实的保护膜, 使内部可溶的 SiO₂、Al₂O₃ 溶出、斯健增多。比 表面积增大, 反应接触面增加, 化学活性增加。Ca(OH)₂ 与玻璃体反应 使其溶解,产生大量孔隙并生成新的物质。Ca(OH)₂ 与粉煤灰之间发生



水合硅铝酸盐均为粗大纤维状凝聚体,相互交叉构成空间结构,增加了比 表面积(因客观条件限制,未对改性前后粉煤灰的比表面积进行分析),提高 了其表面化学活性,从而提高了比吸器性能

4.2 改性超细粉煤灰吸附性能和机理

4.2.1 吸附动力坐

不同时间 MWFA-B、MBFA B 和 MXFA-B 吸附 Cr(刊) 的结果见图 4.2。 由图 4.2 可以看出,MWFA-B、MBFA-B 和 MXFA B 对 Cr(刊) 的吸附量在 前 30mm 均迅速增加,后增加速度減小, 经过 120mm 吸附量不再增加,吸附 达到严衡, 二种皮性超響粉煤灰对 Cr(刊) 的吸附性能 MWFA-B 最好, MB FA B 放之, MXFA B 最差。

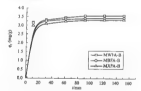


图 4.2 吸附时间对政性超细粉煤灰吸附 Cr. 的影响

率不同吸附时间 MWFA B。 MBFA B 和 MXFA B 吸附 Cr(V) 数据分别用 Lagergren - 级吸附选率方程 [太(2.25)] 和 - 级吸附途率方程 [太(2.25)] 和 - 级吸附途率方程 [太(2.25)] 数 7线性回归。 结果回图 4.3 和图 4.4 根据数据动力字 为程序次出的动力学型 见表 4.1 由走 4.1 可以看出。 MWFA B、 MBFA B 和 MXFA B 吸附运率方程 国内间的设性相关系数,且有方程计算相均和产等吸附遗 (点。) 与试验附率率为假间间的线性相关系数,且有方程计算相均和产等吸附遗 (点。) 与试验形学者 被附盾 (点。) 与试验形式 B 吸附途率方程 所以 F 体 医 F 体 B 和 MXFA B 现 MXFA B 现 F Cr(V) 的 吸附符合 : 级 吸附途率方程。 MWFA B, MBFA B 和 MXFA B 现 B Cr(V) · 二级现附速率常数分别 0.122g/(mg * min)。 0.17g/(mg * min) 和 0.132g/(mg * min)。



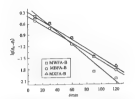


图 4.3 液性超細粉煤灰吸附 Cr(Ŋ) 的 -级吸附速率方程同归

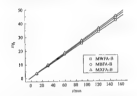


图 4.4 改性超细粉煤灰吸附 Cr(VI) 的二级吸附速率方程同归

表 4.1 改性超級粉煤灰吸附 Cr(Ⅵ)的 Lagergren 一級吸附速率方程和 二级吸附速率方程回归参数

		Lagergren 一銀			Lagergren 4K			
改性超细粉煤灰	/(mg/g)	/(10 ⁻¹ L/mm)	/(mg/g)	R^t	/[g/(mg min)]	<i>q</i> _{a.c} /(mg/g)	R^2	
MWFA-B	3, 59	3, 799	0.709	0.979	0.122	3.65	0 999	
MBFA-B	3, 45	2, 764	0.408	0.998	0.177	3.48	0.999	
MXFA-B	3, 35	2.856	0.527	0.994	0.132	3, 40	0.999	

根据 Weber-Morris 方程,改性超額粉煤灰吸附 Cr(VI) 的 q,~~1² 美系见阻 4.5。可知君出,或性超细粉煤灰吸附 Cr(VI) 的 q,~~1² 曲线的线性较好。
-- 神改性超细粉煤灰吸附 Cr(VI) 的过程均较好地转合操取内扩散起率常数(kai)
服制过程均由颗粒内扩散起率常数(kai)

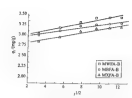


图 4.5 改性超级粉煤灰吸附 Cr(YI) 的 q,~1"2关系曲绘

和相美參數见表 4.2。由表 4.2可知 MWFA B、MBFA B 和 MXFA·B 吸附 Cr (N) 的 k_d 分别 为 0.047mg/(g · min^{1/2})、0.034mg/(g · min^{1/2}) 和 0.042mg/(g · min^{1/2})。

表 4.2 改性超級粉煤灰服附 Cr([1]) 的雕粒内扩散速率常数

改件超细粉煤灰	k _{id} /[mg/(g · min ^{1/2})]	c	R ²
MWFA-B	0.047	3 069	0.967
MBFA-B	0.034	3.068	0.865
MXFA-B	0.042	2. 880	0.972

4.2.2 吸附热力学

图 4.6~图 4.8 分别为改性超细粉煤灰 MWFA·B、MBFA·B 和 MXFA·B 在不同温度下吸附 Cr(划)的吸附等温线。由图可知,MWFA B 对 Cr(划) 的吸附性能最好,MBFA B 次之,MXFA·B 最差。分别对改性超细粉煤灰

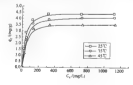


图 4.6 不同温度 F MWFA-B 对 Cr(VI) 的吸附等温线



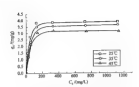


图 4.7 不同型度 F MBFA-B 对 Cr(VI) 的吸附等温线

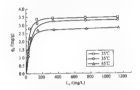


图 4.8 不同温度 ト MXFA-B 对 Cr(VI) 的吸附等温线

MWFA B、MBFA·B 和 MXFA·B 在不同温度下的吸附等温线数据采用 Langmuir 吸附等温式 [式(2.2)] 和 Freundlich 吸附等温式 [式(2.5)] 进行回归 处理。结果见表 4.3。由表 4.3 可以看出,3 种改性超细粉煤灰在不同温

表 4.3 改性超網粉媒灰吸附 Cr(豆) 的 Langmuir 吸附和

		Langmuir				Freundlich			
改性超細粉煤灰	T/K	Q0/(mg/g)	b/10 ⁻²	\mathbb{R}^2	$K_{\mathbb{F}}$	н	R^{z}		
	298	4, 950	2, 48	0. 986	1.117	5, 53	0, 80		
MWFA-B	308	4, 673	1.81	0.993	0.776	4.35	0.86		
	318	3, 891	1.57	0.997	0.769	4.90	0.82		
	298	4, 484	2, 55	0.982	1.052	4.76	0.84		
MBFA-B	308	4, 219	1.98	0.987	0.829	4.27	0.86		
1425 11 25	318	3,717	1.94	0.981	0.771	4.46	0.86		
MXFA B	298	4, 00	2.78	0.949	1.044	4. 41	0.88		
	308	3, 817	2.00	0.987	0.762	3, 80	0.89		
	318	3, 279	1.98	0.960	0.695	3.92	0.86		

度下对 Cr(YI) 的吸附采用 Langmuir 吸附等温式拟合的结果明显好于 Freun dheh 吸附等温式。3 种皮性超细粉煤灰在不同温度下对 Cr(YI) 的吸附符合 Langmuir 吸附等温式。

改性超維粉煤灰吸附 Cr(Y) 的自由館 (ΔG°)、焓 (ΔH°) 和熵 (ΔS°) 安化等热力学参数可以通过式(2.16) 一式(2.18) 定出。 改性超纖粉煤灰吸附 Cr(Yl) 的的加一/17 关系曲线见图 4.9 由图 4.9 可知,曲线为 - 条直线。 根据直续的斜率和截距求出的影煤灰吸附 Cr(Yl) 的热力参参取更表 4.4 电以新出。 吸附的 ΔG° 均为负值。说明吸附为自发过程。 ΔH° 小于0.说明吸附为放热过程。 ΔS° 为止值。说明随被界面的自由度增加。 粉煤灰对 Cr(Yl) 具有皮面力。

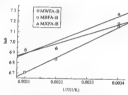


图 4.9 改性超细胎煤灰吸附 Cr(VI) 的 1/T~In/ 曲维

表 4.4 欢性超级粉煤灰吸附 Cr[W] 的热力继条的

改性超细粉煤灰	T/K	$\Delta G^{\circ}/(kJ/mol)$	$\Delta H^0/(kJ/mol)$	\50/[]/(mol • K)]	₽₹
	298	-17.74			
MWFA-B	308	-17.52	-12.57	17. 21	0, 999
	318	-17.74			
	298	~ 17. 81			
MBFA-B	308	-17, 77	-7.90	32.84	0.865
	318	- 18. 30			
	298	-18.04			
MXFA-B	308	-17.80	-10.27	25. 44	0.960
	318	-18.32			

4.2.3 投加量对吸附的影响

不同投加量条件下改性超纖粉煤灰对 Cr(VI) 吸附结果见图 4.10。由图 4.10 可以看出,三种改性超纖粉煤灰 MWFA-B、MBFA B 和 MXFA-B 的投加量与去除



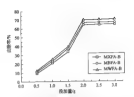


图 4 10 投加量对改性超细粉煤灰吸附 Cr(VI) 的影响

率关系基本一或、随程改性超額粉煤灰投加量的增加, 去除率开始逐渐开高, 当投加量达到 2.0g 后, 去除率基本达到一个稳定值, 再增加吸附剂医, 去除率基本达到一个稳定值, 再增加吸附剂医, 去除率基本 化 百 可 化、投加整增加, 皮性超细粉煤灰的吸附活形化放聚增加, 去除率基本不再增加, 被附动力变小。去除率基本不再增加,

4.2.4 浓度对吸附的影响

政性超額粉媒灰对不同浓度 Cr(VI) 的吸附结果见图 4.11。由图 4.11 可 知,随者溶液起始浓度的增加,或性超短畅煤灰对 Cr(VI) 的去除率逐渐减 小。在其他条件不变的条件下。Cr(VI) 放使增加。溶接中 Cr(VI) 数锭增加。 可吸影列的吸附括骨点位一定。去除睾减小。

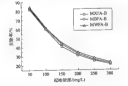


图 4 13 旅度对政性超细粉煤灰吸附 Cr(VI) 的影响

4.2.5 pH 值对吸附的影响

不同 pH 值条件下, 一种改性超细粉煤灰对 Cr(VI) 的吸附结果见图



4.12、由関可知,在pH<6时,随着pH值的增加,各粉煤灰对Cr(VI)溶液的去除率增加,在pH-6时去除率最大。后随着pH值继续增加,去除率逐新减小后趋于稳定。</p>

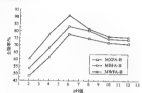


图 4.12 pH 值对改性超细粉煤灰吸附 Cr(VI) 的影响

在不同的 pH 值条件 F, Cr(VI) 在水溶液中的存在形式不同。当 pH 值《68时、Cr(VI) 上要以 Cr(VI) 无存在。当 pH 值》6时、Cr(VI) 上要以 Cr(VI) 已以 Cr(VI) 形式存在。当 pH 值》6时,Cr(VI) 上要以 Cr(VI) 形式存在。粉煤灰表面吸附 Cr(VI) 的能力较强。另一方面,随着 pH 值的增加,粉煤灰表面由正电性变为负电性增强,电负性增强[VI] 以政在假 pH 值 F, Cr(VI) 去除率较高,而在高 pH 值条件 F, Cr(VI) 去除率降低。

4.3 改性超细粉煤灰处理实际含 Cr(Ⅵ) 废水

含 Cr(Yi) 工业成水取自某电镀车间。将 2.5g 改性超细粉煤灰加入 50mL 废水中, 恒温水裕振荡 45 后, 取出, 离心分离, 测定上层清液浓度, 计算去除率, 结果见表4.5。由表可知, MWFAB, MBFA-B和 MXFAB 改性超细粉煤灰对含 Cr(Yi) 工业废水的去除率分别 80.4%、78.2%和 6.2%, 去除效果很好。

表 4.5	改性超细粉煤灰处理实际含 Cr(Vi) 废水结果	
-------	--------------------------	--

改性超細粉煤灰	原水浓度/(mg/L)	剩余浓度/(mg/L)	去除率/%
MWFA B		4369.77	80. 4
MBFA-B	22242. 53	4847.13	78. 2
MXFA B		5289. 38	76. 2



4.4 本章小结

- ① 采用 Ca(OH): 对超细粉煤灰的改性效果量好。改性超細粉煤灰 MW FA B、MBFA B和 MXFA B对 Cr(N) 的去除率分别提高 2.01 倍、2.16 倍 和 2.44 倍。
- ② 二种超细改性粉煤灰对 Cr(頁) 的吸附符合二级吸附动力学模型,吸 附过程由孔隙内扩散控制。

③ 随着改性超细粉煤灰投加量的增加去除率先增加,后达到稳定; Cr(V)溶液起始浓度增加,去除率降低;pH<6时去除率增加,pH>6时去除率减小。



参考文献

- [17] 上級動, 雙学期, 改性新媒及治理室内空气污染的实验研究, 年北电力大学学报, 2005, 32 (6), 89-91.
- [2] 彭荥华,陈頔釗、乍晓朝、改性粉煤灰吸附处理含電金鳳离子废水的研究、材料保护、2005、38 (1), 48-50,
- [3] 肖文香, 刘成良, 故性粉媒灰除去水中六价翰的研究, 校林电子工业学院学报-2003, 23 (6), 40-42.
- [4] 朱淡涛, 故竹粉媒灰对活性艳蓝染料吸附性能的研究, 环境污染治理技术与设备, 2005, 6 (3), 53-55.
- [5] 育先他、品飲他、高官玉、PDMDAAC 改性粉煤灰处理染料废水及其最終处置。1. 也水处理,2006,28 (9):58-58.
- [6] Shaobin Wang, Y. Boyyoo, A. Choueib, Z. H. Zhu, Removal of dyes from aqueous solution using fly ash and red mud. Water Research, 2005, 39, 129-138.

5

粉煤灰成型吸附剂的制备和表征

5.1 粉煤灰成型吸附剂的制备

实验原料为三种原料物煤灰及其经过 3h 牌磨和 5h 球磨所得超细粉煤灰 以原料物煤灰 WFA R、BFA-R 和 XFA R 剩备的成型规模剂记作 WFFA R. B BFFA R 和 XFFA-R,而以租 细粉煤灰 WFA-A、BFA A 和 XFFA A L WFA B、BFA B 和 XFA-B 制备的粉煤灰成型吸脂剂分别记作 WFFA A、BF FA A 和 XFFA-A 以及 WFFA B、BFFA B 和 XFFA-B。通过正文实験确定最佳制备工艺井对成型吸脂剂进行表征。

考慮吸附剂制备过程中可能的影响因素,以所制备吸附剂对 MB 的吸附量 作为考察指标。设计正安实验。确定粉煤灰成湿吸剂剂制态的操性。 艺。考虑 左个主要影响因素,NaOH 溶液的用量(g)、NaOH 溶液的浓度(mol/L)。 反应时间(h)、反应温度(飞)、似于温度(飞)、每十份黄沸散如一大平。



正交实验的因素和水平见表 5.1。

本《1 正专本验阅者水平表

de para antique de la companya del la companya de l							
水平 因素	CvaOH /(mol/L)	V _{NoOH} /mL	反应温度/℃	反应时间/h	烘干温度/℃		
1	3.5	200	70	1	80		
2	4	250	80	2	120		
9	4.5	300	90	3	160		
4	5	400	100	4	200		

采用 L₁₆ (4)⁵ 正交表安排实验,实验结果见表 5.2。吸附剂性能实验条件为: MB 溶液浓度 50mg/L。溶液体积 50mL。吸附剂用量 1.0g。实验结果分析采用限患分析法。

表 5.2 粉煤灰成型吸附剂制备正交实验表

序号	A (C _{NOH})	B (V _{NsOH})	C (反应温度)	D (反应时间)	E (供干温度)	吸附量 /(mg/g)
1	1	1	1	1	. 1	2, 259
2	1	2	2	2	2	1.610
3	1	3	3	3	3	1.798
4	1	4	- 4	- 4	. 4	1.169
5	2	1	2	3	4	1,76B
6	2	2	1	4	3	1.470
7	2	3	4	1	2	1.090
8	2	4	3	2	1	2, 236
9	3	1	3	4	2	1.578
10	3	2	4	3	1	2, 230
13	3	3	1	2	4	1.236
12	3	4	2	1	3	2.062
13	4	1	4	2	3	1. 298
14	4	2	3	1	4	1, 156
15	4	3	2	4	1	2. 217
16	4	4	1	3	2	1.984
K ₁₁	6, 836	6, 903	6.949	6.567	8.962	
Kn	6.584	6.466	7.657	6.400	6. 262	
K ₃₀	7. 106	6.341	6. 788	7.780	6.628	
K ₄₃	6.655	7.471	5.787	6. 434	5. 329	
R	0.522	1.131	1.870	1.38	3, 633	
最优组合	A ₃	$B_{\mathfrak{q}}$	C2	D ₃	E ₁	

5.2 粉煤灰成型吸附剂的表征

5. 2.1 SEM 分析

利用 Quenta 200 型环境扫描电像对创备的样品进行分析。图 5.1~图 5.3 分别为粉煤灰成型吸附剂的 SEM 分析照片。由阳可以召出、粉煤灰成型吸附 剂表面具有丰富的孔酸结构。孔结构成松、孔酸分布均匀,为其吸附溶液中的 污染物摄供了有利的通道和机能。

5. 2. 2 XRD 分析

图 5.4 为粉煤灰成型吸附剂的 XRD 分析图,由粉煤灰的衍射峰的 d 值 (或衍射角度 20) 可知,其中的主要晶质成分是石炭和莫来石,但在粉煤灰成 动 以所用,那出现了一些强度大日峰形尖锐的衍射峰,表明有新的晶形矿物的 性成,根据其衍射峰的面侧间距 (d 值),判断其为方翰石的特征峰,石炭的特征峰有所减弱, 表明粉煤灰与碱性介质发生化学反应。

5.2.3 比表面积和孔结构分析

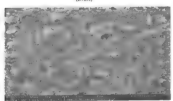
气体吸附 BET 法是测定固态物质比表面积最常用的方法之一。利用 SA3100 型比表面积和孔径分析仅测定粉煤灰成型吸附剂的 BET 比表面积和 孔体积列于表 5.3 。 由表 5.3 可以看出粉煤灰成型吸附剂比原料粉煤灰有着更 大的比表面积和孔体积列于表 5.8 。 由来 5.3 可以看出粉煤灰成型吸附剂煤灰。 粉煤灰粒度滤小 所削备成型吸附剂的孔形像小。

表 5.3 粉煤灰成型吸附剂的 BET 比表面积和孔结构分析

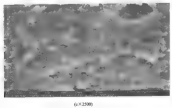
	the part of the pa									
吸附剂	比表面积	孔体积			孔包	!/nm &	英分析	1/%		
200,000,000	/(m ² /g)	/(mL/g)	<6	6~8	8~10	10~12	12~16	16~20	20~80	>08
WFA R	0.332	0.0033	18.86	15. 57	12.87	9. 28	9, 58	10.18	13.77	9.88
WFFA-R	2.394	0.0033	30 14	11.96	8.60	7.64	7.96	6.13	20.85	6.73
WFFA A	5. 368	0.0045	26, 55	15.71	9.07	7.30	7.74	5.75	21 68	6.19
WFFA B	6 917	0.0072	34, 55	14.37	8. 22	6.74	6.71	5.00	18.73	5.69



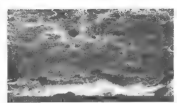
(a×250)



(b×1000)

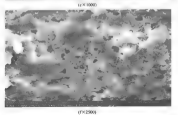




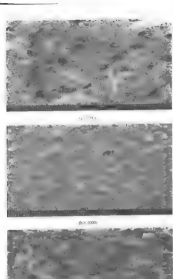


(d×250)









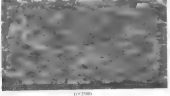
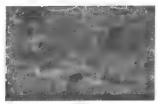
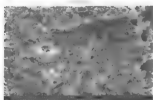
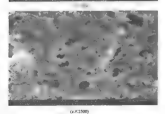


图 S. 1 粉煤灰成型吸附剂的 SEM 照片 (s. b. c-WFFA R; d. e. (-WFFA A; g. h. i WFFA-B)









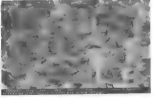




14 × 2501



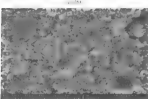
(e×1000)



(f×2500)







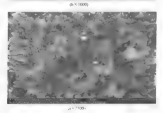
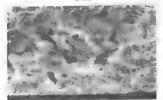


图 5.2 粉煤灰成型吸附剂的 SEM 照片 (a, b, c—BFFA R₁ d, e, f BFFA A₁ g, h, i BFFA-B)

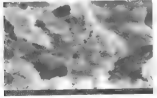




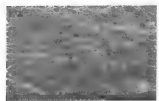
(a×250)



b×1000



(c×2500)



(d×250)



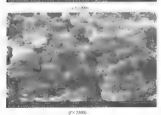
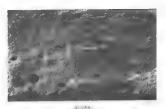


图 5.3







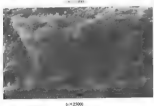
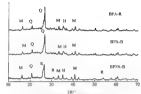


图 5.3 粉煤灰成型吸附剂的 SEM 照片 (n, b, c-XFFA R; d, e, f-XFFA-A; g, h, i XFFA B)





5.2.4 红外光谱分析

采用 Avatar360E. S. P 傳寸叶变化紅外光谱仅分析。 得出成型吸附剂的红外光谱图见图 5. 5. 由图 5. 5 可知。 3426cm ¹和 1627cm ¹分别为结晶水 OH的伸縮吸动蜂和弯曲振动蜂¹⁷, 1026cm ¹和 696cm ¹处的吸收破骨分别为绵 6万 彰四面体内部 T () (T 为 Si 或 Al) 键的不对称伸缩振动带对对称的伸缩驱动带相对称的伸缩驱动带¹⁷。

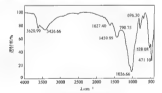


图 5.5 粉煤灰成型吸附剂的 FTIR 分析

5.3 本章小结

① 通过正交实验确定了粉煤灰成型吸附剂的最佳制备工艺条件: 烘干温



度 80℃, 反应温度 80℃, 反应时间 3h, NaOH 溶液的用量 350mL, NaOH 溶 涂的浓度 4.5mol/L。

② 粉煤灰成型吸附剂的 SEM 和 BET 比表面积分析表明,与原料粉煤灰 相比,粉煤灰成型吸附剂具有更大的比表面积和孔体积。随着原料粉煤灰粒度 的减小、粉煤灰成型吸附剂的比表面积和孔体积增加。



- Ye Yaping, Zeng Xiaoqiang, Qian Weilan, et al. Synthesis of pure seolites from superacturated silicon and aluminium alkali extracts from fused coal fly ash. . Fuel. 2008, 87 (10/11). 1880-1886.
- [2] Wang Yifen, Lin Feng, Pang Wenqin. Ion exchange of ammonium in natural and synthesized scolites. Hazard Mater, 2008, 160 (2/3): 371-375.
- [3] 王春峰,李德生,韩月清等,以勒媒於为原料兩步法合成亚微米 NaA 慰佛石, 硅酸 最早級, 2008, 36 (11), 1638-1643.
- [4] Wang Shaohin, Mehdi Soudi, Ll Li, et al. Coal ash conversion into effective adsorbents for removal of heavy metals and dyes from waste water. J Hazard Mater B. 2006, 133 (1/3), 243-251.
- 5] Ryo Moriyama. Shobsi Takeda. Masaki Onozaki, et al. Large-scale synthesis of artifical zeolite from coal fly sah with a small charge of alkaline solution. Fuel. 2005, 84 (12/13), 1455 1461.
- [6] 刘转年、杨志远、趙細粉媒灰吸附 Cr. 机理和助力学、中国矿业大学学报,2008, 37(4),478-482.
- [? 露尚1c, 影明小, 蒙字毛, 蒙方钠石·一种光致变色的天然矿物材料, 矿物岩石。 2005, 25 (3), 75-78.
- [8] 許 5. 吳德意,何養兵等. 水熱法合成 NaPl 關樹煤灰沸石的性能發往. 材料上稅, 2005 (8): 47-50.
- [9 Tana Kah. Sakaiy, Hinor. Formation of Na-A and X zeolites from waste solutions in conversion of coal fly ash to zeolites. Materials Research Bulletin, 2002, 37 (11): 1873-1884.1

粉煤灰成型吸附剂的吸附性能实验

以粉煤灰为原料是粉煤灰吸附剂工业化生产和利用的需求[1]。 A. Fapandreou¹。等格粉煤灰制成具有高机酸率和机械强度直径 3~8mm 的小球。 用于吸附水溶液中的 Cu²,似层种管量分别达到 20.92mg/g 和 18.98mg/g。本研光分别以水溶液中电甲基度 (MB) 和重金侧离产 Cr(VI) 为研究刘囊。 采用静态吸附实验研究粉煤灰应型吸附沟机 50 和 Cr(VI) 的吸附性脂和初退, 与黎吸附动力学。吸附等起线以及吸附温度。pH 值。吸附例效加量等因素对吸 附效果的影响。研究粉煤灰防料粒度、化学组成材物煤灰成型吸附剂结构和性 餘砂能和焊胀,为附低尿液和吸附的下10平4用粗带温率的4月相等

6.1 吸附动力学

图 6.1 为以超细粉煤灰为原料制备的粉煤灰成型吸附削实物照片,成型吸附剂为圆柱形,直径 5mm。

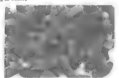


图 6.1 船煤灰成型吸附剂照片

取 100mL、100mg/L 的 MB 溶液和重铬酸钾溶液于维形瓶中,分别加人 1.0g 吸附剂,振荡不同时间后离心分离,取上消液测定其浓度并计算吸附量。 粉煤宏成形吸附剂在不同吸附时间对 MB 和 Cr(VI) 吸附效果见图 6.2 和图 6.3。



从图中曲线变化趋势可观察到,粉煤灰成型吸粉剂对 MB和C+(Y) 的吸附脑接接时间的延长有 在很大的变化。在90mm内,随着吸附时间的增加。吸附最远观设理增加的趋势。当吸附时间继续增加时,服附速至滤粉板上挥送空炉干等。当吸附时间为120mm时,都爆灰成型吸附剂对 MB和Cr(Y) 的吸附此乎达到平衡。再增大概排时间,其吸附最多不定生变化。吸附达到平衡。从图 6.2 和图 6.3 可以看出,同一种电力粉煤灰不同粒度为原料的二种粉煤灰吸附剂 MF FA B、WFFA A 和 WFFA R 对 MB和 (C (Y)) 的吸附量有明显差异。吸附量大小符合以下规律。 WFFA B > WFFA A 2 WFFA R , 其中 WFFA B 的吸料粉煤灰料 WFFA B 的吸附量分别为 6.5 mg/g、5.1 mg/g 和 4.1 9mg/g、对 C (Y) 的吸附量分别为 1.9 mg/g、5.1 mg/g 和 2.5 mg/g、5.5 mg/g、5.5 mg/g、5.5 mg/g、对 C (Y) 的吸附量分别为 6.5 mg/g、5.5 mg/g/g、13.5 mg/g/g 和 5.5 mg/g/g,对 5.5 mg/g/g,到 5.5 mg/g/g,和 5.5 mg/g/g,而 1.8 mg/g/g 而 1.8 mg/g/g 而 1.9 mg/g/g m 1.8 mg/g/g m 1.9 mg/g/g m 1.8 mg/g/g m 1.9 mg/g/g m 1.8 mg/g/g m 1.9 mg/g/g m 1.9

將粉煤灰級與吸附剂在不同时间对 MB 和 Cr(VI) 的吸附置结果分别用 Lagergren 一級吸附進率方程和二級吸附速率方程进行线性回归; 结果见图 6.4 ~图 6.7 和表 6.1 和表 6.1 和表 6.2 可加 新 數數於或徵吸吸附对 MB 和 Cr(VI) 的吸附动力字数据对 Lagergren 一级吸附速率方程均有较好的归效果,用一级吸附速率方程时间均如从未数均大产 0.970。 等体上好 于用 Lagergren 一级吸附速率方程的时均增果 二级吸附 万字为现存在 一个好处,即在作规时不需要用到平衡吸附值。根据线性力程可 17算平衡吸附值(4.0 元)。通过二级吸附动力学方程计算出的理论平衡吸附值 技巧实验得出的字衡吸附值。表明物煤灰成型吸附别对 MB 和 Cr(VI) 的吸附 行为符合二级吸附动力学

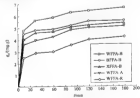


图 6.2 粉煤灰成型剂吸附 MB 的吸附动力学曲线

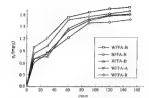


图 6.3 粉煤灰成型削硬附 Cr(VI) 的吸附动力学曲线

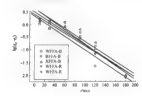


图 6.4 粉煤灰成型吸附剂吸附 MB的 级动力学方程回归

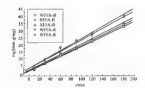


图 6 5 粉煤灰成型吸附剂吸附 MB 的一级动力学方程短归



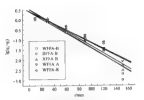


图 6.6 船煤灰成型吸附剂吸附 Cr(VI) 的 维油力学方程问引

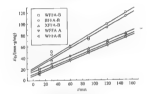


图 6.7 粉媒灰成型吸附剂吸附 Cr(VI) 的一级动力学方程回归

表 6.1 粉煤灰成型吸附剂吸附 MB 的动力学方程回归数据

		Lagergre	Lagergren -報动力学			Lagergren 二级动力学			
粉煤灰咸 型吸附制	q _e /(mg/g)	#1/(10 2 L /min)	q _{6, r} /(mg/g)	Rt			R ¹		
WFFA R	4. 20	3.65	4. 78	0.870	0.14	3.86	0.992		
WFFA A	5. 11	3.35	3.64	0.945	1.43	4.63	0.990		
WFFA-B	6.65	3.84	6.59	0.886	1.50	5, 90	0.990		
BFFA B	5, 57	3.51	4. 70	0.878	1.61	4.94	0.993		
XFFA-B	5. 37	3.54	4.02	0. 929	1.53	4. 27	0.976		



船煤灰成	煤灰成 qe Lagergren -銀动力学		Lagergren 二級动力学				
型吸附剂	/(mg/g)	/(10 °L/min)	q _{0,0} /(mg/g)	R^{\pm}	/mg + mm)	q _{s,e} /(mg/g)	. R ³
WFFA R	1.69	4. 98	2.51	0.968	1.60	2.08	0.997
WFFA-A	1.82	3.57	2.60	0.981	3.04	2.244	0.987
WFFA B	1.98	3. 13	3. 29	0.954	3.87	2.345	0.989
BFFA-B	1, 90	4.03	3.17	0.974	3, 52	2, 217	0.988
VEE A D	1 83	2 22	2 54	0.976	3 06	2 197	0.983

機器 Weber Morris 方程 [式(2.23)],如果吸附过程符合颗粒内扩散过程,由 $q,\sim t^{1.2}$ 作制可得一条直线,其剩率即为颗粒内扩散速率常数、粉煤灰成型吸附剂吸附 MB 和Cr(V)的 $q,q,\sim t^{1/2}$ 关系分别见图 6.8 和图 6.9 可和,其相关系数 R^2 分别大 F 0.965 和 0.932,和某他转好,说明吸附过程均由颗粒村才散控制。

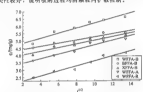


图 6.8 粉煤灰成型吸附剂吸附 MB 的 q. ~ t*/2 关系曲线

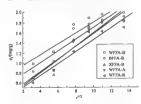


图 6.9 粉煤灰成型吸附剂吸附 Cr(VI) 的 q,~t1/2 关系曲线



表 6.3 粉做灰皮型酚酚剂酚酚 MB 的解放内扩散系数

-	粉煤灰成型吸附剂	k _{sl} /[mg/(g · min ^{1/2})]	С	R2
	WFFA-R	0, 173	1.191	D. 976
	WFFA-A	0. 158	3.144	0.974
	WFFA-B	0, 173	4.499	0, 965
	BFFA B	0, 107	4, 204	0.967
	XFFA B	0, 124	3, 804	0.969

表 6.4 粉煤灰成型吸附剂吸附 Cr(V() 的颗粒内扩散系数

粉煤灰成型吸附剂	$k_{\rm id}/[{\rm mg}/({\rm g} \circ {\rm min}^{1/2})]$	C	R2
WEFA R	0, 117	0.277	0.958
WFFA-A	0, 125	0.323	0.955
WFFA-B	0, 106	0.738	0.938
BFFA-B	0, 115	0.540	0.932
XFFA-B	0, 130	0.280	0.936

6.2 吸附等温线

分别取被度为 100mg/L、200mg/L、400mg/L、800mg/L、1200mg/L、1600mg/L、2400mg/L、3200mg/L 的 MB 精液和旋度为 50mg/L、100mg/L、200mg/L、000mg/L、000mg/L、100mg/L、1600mg/L 的 Cr (V) 海 离各 100mL、加入 1.0g 粉煤灰成型吸附剂样品,分别在 25℃、35℃和 45℃条件下,振荡 180mm 后离心分离。取上清液测定其液度,计算平衡吸附盖。

粉煤灰成學吸附剂 WFFA R、WFFA-A 和 WFFA-B 在不同鑑度 F对 MB 和 (**) 的吸附等温线见阳 6.10 和图 6.11。由图 6.10 和图 6.10 的现在图 6.10 和图 6.10 和图 6.10 的复数 6.10 的复数 6.10 和图 6.10 和图 6.10 的复数 6.10 和图 6.10

采用 Langmuir 吸附等温式 [元(2.2) 元(2.3)] 和 Freundlich 吸附等温式 [式(2.5)] 分别对各吸解剂在不同温度下对吸附 MB 和 Cr(1) 的吸附等温级数 推进行线性归归: 结果见表 6.5 和表 6.6。由表 6.4 和表 6.6 和表 6.6 中的相关系数 如则 : 神粉煤灰成型吸附剂对 MB 吸附用 Freundlich 吸附等温式回归效 效步于 i Langmuir 吸附等温式、表明 : 神粉煤灰成型吸附剂对 Cr(1) 的吸附着基式、表明 : 神粉煤灰成型吸附剂对 Cr(1) 的吸附者 按成型吸附剂对 Cr(1) 的吸附者 医加加亚吸附等温式 (利用 2.5 小来的增从皮板吸附剂对 Cr(1) 的吸附符 各 Langmuir 吸附等温式 、根据 2.3 亦求出的 : 神粉煤灰成型吸附剂或吸附 MB AC (1/1) 的误该分高因子或平衡参数为 0~CR、1,表明硬附为危患吸附^{1,4,5}。

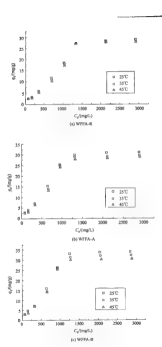


图 6.10 粉煤灰成型吸附剂不同温度下吸附 MB 的吸附等温线



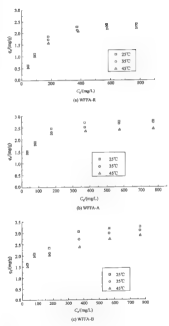


图 6.11 粉煤灰成型吸附剂不同温度下吸附 Cr (VI) 的吸附等温线



勒煤灰成型		Langmur				Freundlich			
吸附剂	T/K	$R_{\rm L}$	Q° /(mg/g)	/(10 °L/mg)	\mathbb{R}^2	K_{t}	п	\mathbb{R}^{3}	
	298	0, 222	29, 21	1, 169	0.964	0.11	1.40	0.970	
WFFA R	308	0.226	28. 20	1 143	0.961	0.09	1.36	0.970	
	318	0.226	27 96	1.141	0.956	0.06	1, 26	0.973	
	298	0.206	32, 97	1. 284	0.963	0.14	1.40	0.987	
WFFA A	308	0.211	31, 65	1.246	0.936	0.07	1, 26	0.985	
	318	0.218	30.72	1, 199	0.936	0.10	1, 34	0, 983	
	298	0.178	33.96	1.531	0.971	0.13	1.36	0.979	
WFFA-B	308	0, 192	32, 36	1, 404	0.964	0.08	1.27	0.982	
	318	0.202	31.82	1.318	0.952	0.12	1.91	0.982	

表 6.6 粉煤发成型粉粉剂粉粉 Cr(V) 的粉粉蒸馏器条件

粉煤灰或型		Lengmuir			Freundlich				
吸附剂	T/K	Q0 /(mg/g)	/(10 ⁻¹ L/mg)	\mathbb{R}^2	R_L	K_2	п	\mathbb{R}^{3}	
	298	2.865	0. 786	0.996	0.137	0.132	2.163	0.951	
WFFA-R	308	2.753	0.744	0.997	0.144	0.123	2.154	0.960	
	318	2.697	0.666	0.996	0.158	0.100	2.043	0.957	
	298	3, 026	1.679	0.998	0.069	0.780	4.960	0.963	
WFFA-A	308	2, 955	1.535	0.999	0.075	0.766	5,068	0.981	
	318	2.812	1,496	0.997	0.077	0.752	5, 232	0.973	
	298	3, 476	1, 785	0.999	0.065	0.751	4.413	0.989	
WFFA-B	308	3, 269	1.634	0.997	0.071	0.780	4.831	0.984	
	318	3.039	1,570	0.994	0.074	0,767	5.090	0.978	

根据式(2.16) ~ C.(2.18) 对 lnb~1/T 作图, 结果见褶 6.12 和图 6.13。 自直线的斜率和截距 计计算吸附的相关热力学参数, 结果见表 6.7 和表 6.8 中数据可以看出, WFFA-R、WFFA A 和 WFFA-B 吸附 MB 和 Cr(引) 的 ΔH 均为负值, 表明吸附是放热反应过程, ΔG 的值为负, 战明三种吸附和吸附 MB 和 Cr(引) 为自发反应过程。

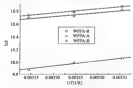


图 6.12 粉煤灰成型吸附剂吸附 Cr(VI) 的 lnb~1/T 曲线



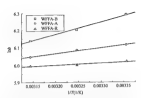


图 6.13 粉煤灰成型吸附剂吸附 MB的 inb~1/T 曲线

去 6.7 粉媒灰成型吸附剂吸附 MB 的热力学参数

粉煤灰成型			∆G/(kJ/mol)		- ΔS/(]/mol)
吸附剂	ΔH/(kJ/mol)	298K	308K	318K	- <u>д</u> а/(ј/ши)
WFFA-R	-5.90	-1.56	-1.59	-1,62	3, 25
WFFA-A	-2.70	-1.52	-1.58	-1.60	4. 18
WFFA-B	-0.97	- 1.49	-1.54	1 58	4.68

表 6.8 粉煤灰成型吸附剂吸附 Cr(飞) 的热力学参数

船煤灰底型			∆G/(kJ/mol)		- ΔS (J/mol)
吸附剂	ΔH/(kJ/mo!)	298K	308K	318K	_ <u></u>
WFFA-R	-6.50	-24.92	-25.54	-26.16	61.81
WFFA-A	-4.57	-26.75	-27.50	-28, 24	74. 43
WFFA-B	-5.07	26. 91	27. 64	-28.37	73. 27

图 6.14 和图 6.15 为粉煤灰成聚吸附剂 BFFA-B 和 XFFA-B 在不同温度下吸附 MB 和 Cr(VI) 的吸附等温线。从图 6.14 和图 6.15 可以看出,在相同温度下 BFFA B 对 MB 和 Cr(VI) 的吸附性能好于 XFFA-B 在不同独立。 在相同温度下 BFFA B 对 MB 和 Cr(VI) 的吸附性能下降,表明吸附过程是一个放热反应。 采用 Langmuir 吸附等温 式 [式(2.2)] 和 Freundlich 吸附等温式 (式2.3)] 对 不同题证 医 BFFA B 和 XFFA-B 吸附 MB 和 Cr(VI) 的吸附等温数量指进行线性回归,结果见图 6.16一图 6.19 以及表 6.9 和表 6.10。由表 6.9 和表 6.10 可知,粉煤灰成型吸附剂 BFFA B 和 XFFA-B 对 MB 的吸附数据采用 Freundlich 吸附等温式回页效果较好,而 BFFA-B 和 XFFA B 对 Cr(VI) 的吸附等温纹 可用 Langmuir 吸附等温线描述。

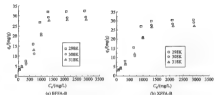


图 6.14 粉煤灰成型吸附剂吸附 MB 的吸附等温线

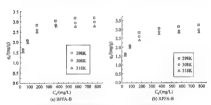


图 6.15 粉煤灰成型吸附剂吸附 Cr(Vi) 的吸附等温线

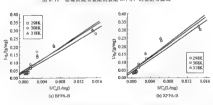


图 6.16 粉煤灰成型吸附剂吸附 MB的 Langmuir 等温式回归



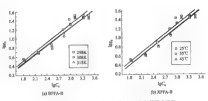
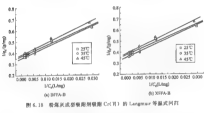


图 6.17 粉煤灰或型吸附剂吸附 MB 的 Freundlich 等温式回归



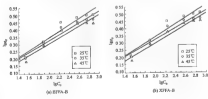


图 6.19 船煤灰成型吸附剂吸附 Cr(VI) 的 Freundlich 等温式回归



表 6.9 粉煤灰成型吸附剂吸附 MB 等道线回归数据

	粉煤灰成	Langmuir			Freundlich		
T/K 型吸附剂	/(10 ² L/mg)	Q ⁰ /(mg/g)	R ²	KF	п	R^1	
	BFFA-B	0.12	33. 96	0.969	0.14	1.40	0.987
298	XFFA-B	0.16	33. 26	0.928	0.11	1.40	0.970
	BFFA B	0.13	28.53	0.972	0.07	1.26	0.985
308	XFFA-B	0.14	24. 41	0.929	0.09	1.36	0.970
	BFFA-B	0.18	25.83	0.983	0.10	1.34	0,984
318	XFFA-B	0. 15	22. 60	0.923	0.06	1, 26	0.970

根据式(2.16) ~式(2.18) 及表6.9。表6.10 中 WFFA B, BFFA B 和 XFB B 吸附 MB 和 Crt(VI) 的 Langmuir 等匯式参数,以 ln か~1/7 作图,没 图 6.20 和图 6.21, 根据有线的斜率和线距可计算变限的相关统力学参数,结果见表 6.11 和表 6.12, 由表 6.11 和表 6.12 中數据可以看出,WFFA B, BFFA B 和 XFFA B υ聚酚 MB 和 Crt(VI) 的 ΔH 均负值。表明吸附是放焦反应过程,≤0 的优先负责(现实对象),为负发反应过程。

表 6,10 粉煤灰成型吸附剂吸附 Cr(VL) 等温线四归数据

		1	Langmuir			Freundlich		
T/K	吸附剂	/(10 ⁻² L/mg)	Q ⁰ /(mg/g)	\mathbb{R}^q	$K_{\mathbb{P}}$	п	R^2	
	BFFA-B	9.19	3.37	0.985	0.806	4.57	0.97	
298	XFFA-B	9.12	3.32	0.999	0.792	4.95	0.967	
	BFFA-B	9. 54	3.24	0.996	0.838	4.76	0.95	
308	XFFA-B	9.51	3,07	0.993	0,836	4.79	0.98	
	BFFA B	8.71	3.10	0.993	0.798	4.99	0.97	
318	XFFA-B	8. 63	2.98	0.999	0.764	4.49	0.97	

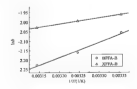


图 5.20 粉煤灰成型吸附剂吸附 MB 的 lnb~1/T 曲线



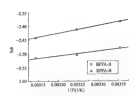


图 6.21 粉煤灰成型吸耐剂吸附 Cr(VI) 的 lnb~1/T 曲线

表 6.11 粉煤灰成型吸附剂吸附 MB 的热力学参数

			ΔG/(kJ/mol)		- ΔS/(I/mol)
吸附剂	ΔH/(kJ/mol) -	298K	308K	318K	
BFF A-B	-13.84	-25, 02	-25.40	-25.77	-37.5
XFFA-B	-11.19	-21.32	21.66	- 22.00	34.0

表 6.12 粉煤灰成型吸附剂吸附 Cr(N) 的热力学参数

			$\Delta G/(kJ/mol)$		ΔS/(I/mol)
吸附剂	ΔH/(kJ/mol)	298K	30810	318K	_ <u></u>
BFFA-B	- 5.391	-13.63	-13.91	14. 19	-27.7
XFFA-B	-5.115	-13.22	-13.50	-13.77	-27.2

表 6.13 为 WFFA-B、BFFA-B 和 XFFA-B 處型吸附剂在 298K 时、 Q^* 、 q_* 与版料粉煤灰中的 Ω_1 Ω_1 和 $S_1\Omega_2$ 和 $S_1\Omega_2$ 的比例的关系表。由表 6.13 可以增出,原料粉煤灰中 Ω_1 Ω_2 和 $S_1\Omega_2$ 两者的含置越离, Ω_1 Ω_3 Ω_3 Ω_3 0 的比率越大,粉煤灰成型架削剂对 MB 和 CC(1) 的吸附置也越大。

表 6.13 Al₂O₃ 和 SiO₂ 对粉煤灰或型吸附剂吸附性能的影响 (T=298K)

吸附质	吸附剂	Q0 /(mg/g)	q _e /(mg/g)	Al ₂ O ₃ +SiO ₂ 的 质量百分比/%	Al ₂ O ₃ /S ₁ O ₂
	WFFA B	42, 86	6.65	83.5	0.67
MB	BFFA B	33, 96	5.57	82. 4	0.60
	XFFA-B	33. 26	5. 37	81.5	0.56
	WFFA-B	3.40	1.98	83. 5	0. 67
Cr(W)	BFFA-B	3.37	1.90	82. 4	0.60
	XFFA-B	3, 32	1.83	81.5	0.56

6.3 pH 值的影响

取 50mL、100mg/L的 MB 溶液和 Cr(N) 溶液于维形瓶中,用0.1mol/L的 HCl或 NaOH 溶液调节 pH 值。加入 1.0g 船煤灰成型吸附剂样品,振荡180mm 后离心分离。取 [潜法测定其液度,计算吸附量。

溶液 pH 值对粉煤灰成型吸料剂 WFFA B、BFFA B 和 XFFA-B 吸射 MB 和 (VI) 吸附性能的影响见图 6.22 和图 6.23 由图 6.22 和图 6.23 可以看 出,三种粉煤灰成煤吸料树皮解 MB 时,当 pH 为5~12时,吸附量置 pH 值 的增加呈现先增加后减小的规律。在 pH 值为 6~8 时吸附性能最好。对于 Cr(V), pH 值在 2~12 范围内,吸附增加 DH 值增加呈现先键慢增加后迅速 減小的废准。在 pH 6 的 7 种吸制剂的吸附量达到最大

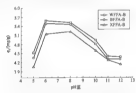


图 6,22 pH 值对船煤灰成型吸附剂吸附 MB 的影响

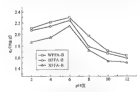


图 6.23 pH 值对船煤灰成型吸附剂吸附 Cr(VI) 的影响



6.4 投加量的影响

取 - 定核度的 MB 촘蔥和 Cr(VI) 溶液 F 能形瓶中,分别加人不同质量的 粉煤灰成型吸附剂,振荡 180 min 后离心分离,取上清液测定其浓度,计算吸 附置。

吸附剂 WFFA B、BFFA B 和 XFFA B 投加量对 MB 和 Cr(YI) 吸附效果的影响见图 6.24 和图 6.25,从图 6.24 和图 6.25 可以尋出。隨着吸附剂投加 島的增加,单位页摄吸附剂其对 MB 和 Cr(YI) 的平衡吸附重均下降。随着投加质增加,溶液中吸附剂的表面积和吸附位增加。面吸附质的量不变,单位质量吸附剂的吸附量减少。

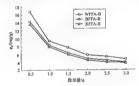


图 6.24 档煤灰吸附剂投加量 对 MB 吸附的影响

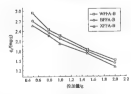


图 6.25 粉煤灰吸附剂投加量 2t Cr(VI) 吸附的影响



6.5 本資// 结

通过静态实验研究了粉煤灰成型吸附剂 WFFA-R、WFFA-A、WFFA B、BFFA B 和 XFFA-B 对水溶液中 MB 和 Cr(VI) 的吸附性能和吸附机理、结果 ##.

- ① 随着原料粉煤灰粒度的减小、粉煤灰成型吸附剂对 MB 和 Crt VI) 的吸 附性能提高。即 WFFA R< WFFA-R<-WFFA-B、在原料粒度基本一致的情 尼下、粉煤灰成型吸附剂 WFFA B、BFFA B 和 XFFA B 对 MB 和 Crt VI) 的 吸掛性能与熱煤灰中 Alo J、和 Si O。 网套的含量以及 Alo J、Si Cb,或正相关。
- ② 約媒族成型吸附利对 MB 和 Crt(引) 的吸附动力学数据符合 二级吸附动 力学力程。吸附过程由引欧内扩张过程控制。勒媒茨成型吸附剂对 MB 和 Cr (引) 的吸附等温线符合 Frendlich 吸附等温式或 Langmuir 吸附等温式,吸附 为放换的自发过程。
- ③ 溶液 pH 值对三种粉煤灰成型吸附剂 WFFA-B、BFFA-B 和 XFFA-B 吸附 MB 和 Cr (划) 有明显影响。 在研究选取的 pH 值范期内,随着 pH 值的 增加均呈现先增加后减小的规律。 随带粉煤灰成型吸附剂投加量增加,单位质 看暖醉剂对 MB 和 Cr (划) 的吸附量减少。



参考文献

- [1] 刘转年,超西成. 粉傑灰廠价限附剂费额化利用的现状和对策分析. 两安建筑科技大 学学报,2007,39 (10),690-694.
- [2] A. Papandreou, C. J. Stournaras, D. Panias, Copper and cadmium adsorption on pellers made from fired coal fly ash., Journal of Hazardous Materials, 148 (2007) 538-547.
- [3] I. A. W. Tan, A. L. Ahmad, B. H. Hameed, Adsorption of basic dye using activated carbon prepared from oil palm shell, batch and fixed bed studies Desalination. 2008. 225 (1-3) 13-28
- [4] S. B. Wang, Mehdi Soudi, LiLi, Z. H. Zhu, Coal ash conversion into effective adsorbents for removal of heav metals and dyes from wastewater, J. Hazard Mater. B133 (2006) 243-251.





粉煤灰成型吸附剂动态吸附实验

7.1 填料高度对吸附的影响

当初約故度为25mg/L、粉体灰成型吸附剂 BFFA-B 填料高度分别为100mm, 200mm 和300mm 时,粉煤灰成型吸附剂对水溶液中 MB和 Cr(引)100ms态限附结果见阻 7.1 和阻 7.2 由阻 7.1 和阻 7.2 可以滑出。填料高度结高,即吸附带结底、 限限检测时间结长。由于填料高度结高,有效取附时间结长,在初始浓度、 反应温度及其他条件相同的情况下, 改变填料的底度、 吸附浓液中 MB和 Cr(引) 的穿透时间。 穿透点浓度和吸附饱和时间均有所变 化。 当填料高度分别为 100mm,200mm 和300mm 时,对于 MB,其穿透时间,分别为 140mm,180mm 和 200mm,穿透点浓度分别为 23mm/L 7、25mg/L, W附饱和时间分别为 260mm、280mm 和 300mm;对于 Cr(引),其穿透时间分别为 150mm,200mm 和 250mm 和 300mm;对于 Cr(们),其穿透时间分别为 150mm,200mm 和 250mm,另透点浓度分别为 100mg/L。 限用处几和 7mg/L,取 所做 和时间 分别为 275mm。300mm



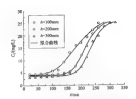


图 7.1 不同填料高度动态吸附 MB 的穿透曲线

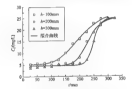


图 7.2 不同填料高度 (h) 动态吸附 Cr(VI) 的穿透曲线

和 325mm,

物穿透曲线敷棚用 Logistic 模型 [式(7.1)] 进行报合, 结果见表 7.1, 表中的 Rt 是用来掩壁回归公式是否符合变质间的规律和判断回归公式的精度 的, Rt 值越接近 1. 拟合数果缝好。由表 7.1 可以看出。Rt 均太 F 0.99, 说 明 Origin 报合出的曲线具有较高的价值度。回归公式精确。可靠。

$$C_1 = \frac{A_1 - A_2}{1 + \left(\frac{\ell}{\ell_0}\right)^p} + A_2 \tag{7.1}$$

式中 C: 一任意时间溶液的透出浓度, mg/L;

A₁, A₂ — 裕液的初始浓度和最终浓度, mg/L₁ ₂ — 吸附时间, min;

to 一饱和穿透时间。min;

p---指数。



填料高度	MB					Cr(VI)				
/mm	A_1	Az	ε ₀	p	\mathbb{R}^2	A_1	A ₂	£o	p	\mathbb{R}^{q}
100	4. 19	29.67	193. 64	4. 20	0. 993	5.17	28. 96	203.29	4.65	0. 995
200	3,99	26.57	215.66	8.96	0, 998	4.61	25.59	229.77	10.31	0. 995
300	3, 65	26. 22	233, 20	10. 27	0. 996	4. 6	25.30	249.43	19.93	0. 995

7.2 溶液浓度对吸附的影响

在填料高度为 200mm, 將被被度分别为 15mg/L、25mg/L、35mg/L 以 65mg/L 以 65mg/L 以 75mg/L 对 75mg/L 以 75mg/L 对 75

将吸附剂吸附不同浓度溶液的动态吸附数器按式(7.1) 进行假合,结果见 表 7.2。表 7.2 中的 Pr 值均大于 0.38. 说明 Origin 报合出的曲线具有较高的 相关性, 同归公式精确、可靠。 凹用该公式计算水熔液中 MB 和 Cr(划) 在该 吸附剂吸附柱填料层 1.的相关吸附数据。

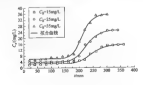


图 7.3 不同浓度 MB 的动态吸附穿透曲线



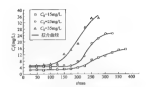


图 7.4 不同按度 Cr(VI) 的动态吸附穿透曲线

奏 7.2 Logistic 模型拟合结果

旅度/(mg/L)	MB					Cr(VI)					
	A_1	A2	£ ₀	p	\mathbb{R}^2	A_1	A_8	ž ₀	P	R^1	
15	2. 89	15.66	243.73	10.34	0.984	2. 81	16.45	272.08	6.83	0.985	
25	3.92	25. 37	224.66	10.28	0.993	4.79	25.82	238.11	11.71	0.995	
35	6.12	35, 84	209.44	12.05	0.995	5.46	43 04	210.20	5 80	0.986	

7.3 本章小结

利用粉煤灰成型吸附剂 BFFA-B 以及自制动态吸附柱对 MB 溶液和 Cr(N) 溶液进行动态吸附实验,根据实验数据绘制穿透曲线片利用 Logistic 模型进行报合,结论如下:

① 粉煤灰成型吸附剂对 MB 溶液和 Cr(引) 溶液的动态吸附实验表明,吸 附剂填料高度越高, 其达到穿透点的时间越长;溶液浓度越高,吸附柱穿透的 时间越短。

② 将粉煤床成型吸附剂 BFFA B 对 MB 溶液和 Cr(VI) 溶液的动态吸附 数据采用 Logstit 模型进行拟合,建立了动态吸附模型、吸附根型对粉煤灰成 型吸附剂的动态吸附数据拟合的相关性系数 F2 值分别大于 0.99 和 0.98,表 明该模型 0.月1 插绘玻璃附剂的动态吸附过程。



[1] Saurab H Singh, Vimal C Stivastava, Indra D Mall. Fixed bed study for adsorptive retnova. of furfural by activated carbon Colloids Surf. A. Physicochem. Eng. Aspects,

- 2009, 332 (1), 50-56,
- [2] Emine Malkoc, Yasar Nuboglu, Yüksel Abah. Cr(VI) adsorption by waste acorn of Quercus thaburensis in fixed beds: Prediction of breakthrough curves. Chemical Engineering Journal, 119 (2005) 61-68.
- [3] Emine Malkor, Yasar Nuhoglu, Murat Dundar, Adsorption of chroniun (W) on pom ace-An olive oilindustry waste: Batch and column studies Journal Hazardous Materials, B138 (2006) 142-151.
- [4] Qualid Hamdaoui. Dynamic sorption of methylene blue by cedar sawdust and crushed brick in fixed bed columns. Journal of Hazardous Materials. B138 (2006) 293-303.







粉煤灰成型吸附剂的超声波再生实验

吸附工艺中,吸附剂因吸附大量的吸附质,会逐渐趋向饱和并最终丧失工 作能力,因而必须对失效吸解剂进行更换或是再生。再生是在吸附剂结构基本 不发生变化的前提下,采用某种方线吸附质铜吸,以恢复吸附剂吸附性能的 过程。通过再生可实现吸附剂的循环使用,降低处理成本,减少系统废渣排放 惯,也可对有利用价值的吸服质进行回收。

8.1 吸附剂的再生方法

吸射饱和吸附剂的脱附率生是吸附剂重复利用和回收吸附质的前提、对降低吸附运行费用和吸附法分产于使用有着重要的意义。吸附剂的非生力法主要包括加热率生、散破溶液再生。13 、最化剂毒生。13 、氧化剂毒生。14 、氧化剂毒生。14 、和聚或降生。13 以及超声放平生。9。 其他的再生方法如电解氧化、微生物氧化,或是利用微波照射、高频脉冲放电等实现对有机短吸附质的氧化分解等,目前有多处于试验研究阶段。实际应用中,需根据处理系统所用吸附剂的特性质、吸附反应机理以及吸附质的回收价值、再生费用高低等的情选择具体的两性方案⁽¹⁾。

8.1.1 加热再生

加熱再生指通过外部加熱提高吸附质分子的颗动能,以改变吸附平衡关 系、实现将吸附质从吸附剂中脱附或分解的再生方法。加热再生义分低温和高 温调种方法。

低温加热再生直接在吸附柱中进行,以水蒸气为载体,加热温度为 200℃,使用与处理并回收高浓度、易脱附型吸附剂,如简单低分子量的碳氢 化合物和芳香族有机物等。

高温加热再生过程分为脱水、干燥、炭化、活化、冷却5个阶段。其中,



活化阶段是再生的关键。必须根据吸附质的种类、吸附景以及活性炭类型的不同,严格控制活化 I 艺条件。高畫加熱再生是粒状活性炭溶用的再生方法。其 再生炭的吸附性能恒度率可达 95%以上,每次再生的活性炭損果率均为 3%~ 10%。该再生力法适合于绝大多数种类的吸附质。且不产生有机再生废液,但 28条条价效高、运行的能够充辣大。

8.1.2 药剂再生

药剂再生法又称化学再生法, 指利用化学药剂与吸附质之间的化学反应使 吸附质解吸的再生方法。药剂再生又分无机药剂再生和有机药剂再生两种方法。

无机药剥再生法以 H₂ SO₃、 HCl 或 NaOH 等为再生刺、健聚附在活性炭上 的污染物转化为易带 7本的物质而得解聚。例如,特处理含有散废水的饱和 结性炭用 NaOH 再生,使配转化为第丁水的酶钠盐而限制,特处理含物废水的 失效活性炭用 10%—20%的 H₂ SO₃ 浸饱,使物转化为硫酸钠,或是用 NaOH 再 生,使 C^{≥1} 转化成 Na₂ Co₃ 消解限限。有机溶剂再生法是用来、四酮或甲醇等 有机溶剂将吸附在活性炭上的有机物在溶剂的萃取作用下得到解废。例如,用 何酮宜申解脱附胎,用异丙酮脱附 DDT 类物质,用丙酮脱附 TNT 等。

药利再生可直接在吸附塔中进行,设备及操作管理简单,且有利于回收存 用物原。但再生不完全,随再生次敷的增加,活性族的吸附性能会明显降低。 管要补充新炭,废弃部分饱和炭。

8.1.3 化学氧化再生法——渥式氧化法

化学氧化再生法主要指理式氧化法,主要用于粉末活性类的再生。轉饱和 失效的粉末活性类用高压泵送入垫热器,再经水蒸气加热器送入再生反应器。 在200°C、5.3MPa的高温、高压条件下,活性类吸附的有机物与送入塔内的 空气中的氧发生氧化分解反应,使活性类得到再生。再生后的类处换热器冷却 后,设入再生储槽平用。

8.1.4 超声波再生

超声波是指頻率范围在 20~105kHz 的机械波、波速-般约为 1500m/s。波 长约在 10~0.001cm、超声波是一种转突的能量传递方式,在液态介质中传播时 会产生热效应、机械效应以及空化效应。超声空化是指向液体中辐射超声波时。 毛、定声强下、液体中电景微小气泡、这些微小气泡随着声压的变化作脉动。 振荡,或伴随有生长、收缩以至破灭的现象。空化气泡崩竭雾间在液体中极小空间内产生 5000K以上的高温、5×10°Pa高压和液达 10°K/a 的温度全化率以及 样简产生的时速达 400km 的微射流等极端条件,这些极端条件可以显著强化传 级过程。近年来、越来越多的学者将超声波引人观解剂再生过程的研究中。

8.2 對煤灰成型吸附剂超声再生的影响因素

8.2.1 真生时间对再生被果的影响

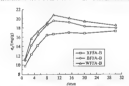


图 8.1 超声波再生时间对再生吸附剂吸附 MB效果的影响

8.2.2 功率对再生效果的影响

蘇取吸附 MB 溶液或 Cr(VI) 溶液饱和的吸附剂各 1.50g, 加人 200mL 蒸馏水, 放置 J SB-5200DTD 型超声波清洗机中超声处理。设定水浴温度为 25℃, 超声波作用时间为 10mm, 超声波功率比为 40%、45%、50%、55%、60%、65%、70%、75%、80%、85%、90%。完成后取得生后的粉媒灰成型 吸附剂、低温于燥 24h、图 8.3 和图 8.4 为超形波对牵外两牛吸附剂吸附性能

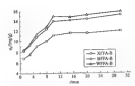


图 8.2 再生时间对再生吸附剂吸附 Cr(VI) 效果的影响

的影响。由图 8.3 和图 8.4 可知。在研究范围内,随着超声波功率的增加。再 生级附刺对 MB 和 Cr (Y) 的级附置均呈现先较快增加后缓慢下降的规律。在 用生超声波功率比为 60%时。再生吸解剂对 MB 和 Cr (Y) 的级附量达到最大 低、本实验条件下,超声波时生功率比确定为 60%。

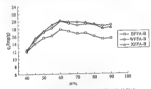


图 8.3 超声波功率对再生吸附剂吸附 MB 的影响

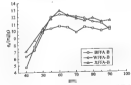


图 8.4 超声波功率对再生吸附剂吸附 Cr(VI) 的影响



...

8.2.3 温度对再生效果的影响

終取一定量吸附 MB 溶液或 Cr(刊) 溶凝饱和的吸附剂,加人 200m.L 蒸馏水,于 SB-3200TD 型制声政情统机中超声效明, 設定水溶温度为 25℃、超点液作用时间为 10min。超声波功率化为 60%, 改变水溶温度分割为。20℃、30℃、35℃、40℃、45℃、50℃、55℃、完成后取再生后的粉煤灰成型吸附剂, 低温 干燥 24点,再生温度为20~35℃时,再生吸附剂对 MB NC-(引) 的吸附量侧着加度升度而逐渐增大。温度为35℃时,再生吸附剂对 MB 和 Cr(引) 的吸附量侧着加度升度而逐渐增大。温度为35℃时,再生吸附剂对 MB 的吸附或随着加度升度而逐渐增大。温度为35℃时,再生吸附剂对 MB 的吸附或随地加速渐减小,后略高中增加。而再生吸附剂对 Cr(引) 的吸附量性的温度的增加完减小后略有增加。而再生吸附剂对 Cr(引) 的吸附单层域度的增加系减小,故确定35℃为最佳再生温度。

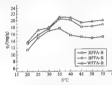


图 8.5 再生温度对再生吸附剂吸附 MB 的影响

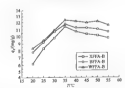


图 8.5 再生温度对再生吸附剂吸附 Cr(VI) 的影响

8.2.4 再生吸附剂与原吸附剂吸附性能对比

称取 -定量的粉煤灰成型吸附剂和再牛粉煤灰成型吸附剂,分别加入



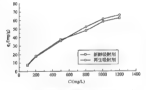


图 8 7 新鲜吸附剂与再生吸附剂对 MB 吸附效果比较

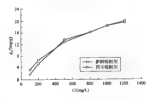


图 8.8 新鲜吸附剂与再生吸附剂对 Cr(VI) 吸附效果比较



8.3 本章小结

采用超声波法对构煤灰成型吸附剂进行再生,以再生吸附剂对水溶液中 MB和Cr(划)的吸附性能为指标。系统研究了再生时间、超声波功率和再生 温度等因素对吸附剂再生效果的影响,并将再生吸附剂与原吸附剂进行比较。 得出以下结论。

- ① 超声波是粉煤灰成型吸附剂一种非常有效的再生方式。超声波再生具有操作方便、再生效果好、效率高等优点。超声波再生可使吸附剂的吸附性能 基本恢复到初始状态。
- ② 实验研究表明,超声波再生的最佳条件为,超声波再生时间为 10mm、超声波再生力率比为 60%。 医生温度为 35℃



参考文献

- 「1」 廚學勇,郑止,苏乐練等.活性崇纤维吸附廣水中对硝基苯酚及其限附研究.环境污染治理技术与设备,2006,7(1)。98-101.
- [2 标燕。谢虹、贾文波等、活性氧化侧除氮剂的再生转能研究、或汉大学学报(源学版),2005,51(4),457-460.
- .3] E汴南, 字憂民, 费正给等, 齡羟基據物的超高交政農業乙婦特胎对苯酚吸附及脱附 忤能的研究, 离子交换与吸附, 2007, 23 (3), 199-207.
- [4] 张秀兰、栗印环、马万山、改性拂石对水中硫化物的吸附及再生研究、非金屬矿、 2007、30 (6)、57-59.
- [5] 刘晓海,与禅元,彭金解等.废岳性炭獭被再生新工艺的研究.环境污染治理技术与设备、2006、7(8),76-79.
- [61 刘雪粉,命云良,結尚紅等 超声波应用于吸射/脱附过程的研究进展、化工进展。 2006, 25 (6), 639-645.
- [7] 于小文主编,水污染控制工程,北京,煤炭工业出版社,2002.





9

粉煤灰成型吸附剂负载纳米TiO₂ 及其光催化性能

9.1 纳米 TiO₂ 光催化及其改性

9.1.1 纳米 TiO2 光催化

的余 TiO; 光偏化列吸收了彼长小于或等于 387.5 nm 的光子后,价带中的 电子被含被微发到导师,形成带负电的高活性电子。',同时在价带上产生带 产电的空穴 h',在电场的作用下。电子与空穴发生分离,迁降到数子表面的 不同位置。 為力学理论表明,分布在表面的 h'可以将吸附在 TiO; 表面的 OH·和 HiO 分子氧化或。OH 自由基,而。OH 自由基的氧化能力是水体中 存在的氧化剂中最强的。能氧化大多数的有机行势为无机行致物,并 并是 线等解为 CO; HiO 等无害物质。由于。OH 自由基对反应物几乎无选 特性,因而在光绝化氧化中或署次定性的作用。此外,许多有机物的氧化电位 较 TiO; 的价带电位更负一些,能直接为h'所氧化,TiO; 表面高活性的。则 具有很强的还原能力,可以还原太除水体中金属离子。

9.1.2 纳米 TiO2 改性

由于 TiO2 禁帶寬度大 (3.2eV), 只能利用太阳光中的紫外光部分, (仅占太阳光能的 3%-4%), 这使光催化剂难以大规模推广使用。近年来, 国内外学者对 TiO。的可见光化进行了大量研究。其中、TiO。的参处特是其实现可见光化的有效方法。目前研究较多的是金属离子、非金属高手接款,离子往入掺杂等。其中, 非金属元素掺杂改性已经成为 TiO2 可见光微发光循化研究领域最具括力的方向。非金属离子掺杂七要是排金属离子使代 TiO2, 晶格中的 O或占据 Ti 的位置,从两改变紫带度,增加对太阳光的响应范围。目前已报道掺杂 TiO3 的非金属元素主要包括碳;i)、



硫[1、氮[1]、氮[1]、表[1]等。大多数学者认为掺杂后的 TiO2 都发生了一定的红移现象。即在可见光下都有不同程度的吸收。 Asahi等人[4]利用非金属元素 N 掺杂蛋换 TiO2,中的少度品格虽。在保持TiO2 紫外光催化溶性。同时成功地实现了 TiO2 的可见光量化活性。 Li等"1]采用简单的侧备方法,以腓为氮膦。侧备了氮掺杂的纳米 TiO2,在可见光下降解乙烯气体,结果显示。由于形成了 Ti N 健。排除后的 TiO2 在可见光下降解乙烯气体,结果显示。由于形成了 Ti N 健。排除后的 TiO3 在可见光下有着很强的光循化活性。 Liu 等"5"采用水热处理后。再在氮气中掺氮的方法第一次合成价、 纸共掺的 TiO2,在可见光区具有两个吸收带边,可见光光催化降解证甲基蓝溶液更明硫、氮共掺比,处理、整杂和单独氨排除具有更高的光循化活性。Wang 等"通过溶胶 碳胶法制备了多种形式碳排杂杂态的 TiO2,有明显的有端基盘,其可见光吸收仅可以扩展到 \$50mm 处。

9.1.3 戴体的类型和选择

良好的 TiO; 光德化剂载体应具有大的比表面积,能够在保证光催化活性的前提下与 TiO。颗粒具有较强的结合力。 截体变化化学组成可分为有机类物体 体和无机类截体。 某些两分于有机聚合物,有较强的抗氧化能力,如聚之微、体验制(PVPD),聚之烯、聚均烯、ABS等可用作 TiO, 光德化剂的藏体。但由于缩米 TiO; 能光催化降解有机物,这些离分于聚合物只能作短期使用。环境矿物料率身为多孔性物质。比表面积较大,是常用的催化剂聚体。使用处设料件方截体的最大优点中。以将有机物服附到 TiO, 粒子周围,增加局部 核度,避免中间产物游离释发,加快反应速度。目前已被用作 TiO; 载体的有 硅胶、活性炭、硅蓴土、海孢石和沸石等。本实验采用粉煤灰成型吸附剂(BFFA-B)作为截体,在其表面负载改性纳米 TiO2,并对其光催化性能进行

9.2 光催化剂制备及负载

9.2.1 掺杂 N、Fe 离子的 TiO2 光催化剂制备

以钛酸丁酯为钛额采用溶胶 覆胶钛制备纳米 TiO2 光催化制。景取 10mL 钛酸丁酯、5mL 冰醋酸、30mL 无水乙醇溶液医于除环中、提拌 20mm 使溶液 提拌均匀,再于截积缓拌下,将该溶液以每秒一滴的速度滴入到50mL 1次蒸 個水中,得到乳白色的 TiO2 溶胶。1h 后加人规浆和硝酸钛各 1g. 持续提拌 3h 至形成族黄色凝胶,宽温脉化 49h, 然后在烘箱中于80℃于燥 12h, 再置于



马弗炉中 F 500℃熔烧 2h, 得到擔条 N、Fe 离子的 TiO2 光催化剂。

9.2.2 粉煤灰成型吸附剂角截 TiO。光催化剂的创备

裁体的預处理。榜破碎筛分好的粉樣來成想吸附剂 (BFFA-B) 先用水 作。 后用 1%的磷酸搅物 3h。接着水洗至中性,然后在 3-弗炒 200℃烙塊 2h, 冷却备用。 察取 30g BFFA-B 置于胨化好的溶胶之中, 机械搅拌 30min,使溶 胶 与 BFFA B 允分接触,然后滤去多余的溶胶,将混合物放入烘箱内以 60℃ 干燥 12h. 得到下燥的散状物质,然后得其在另身炉中以一定温度煅烧,冷却 水炸。烘干后得那面做着 TCO/BFFA-B 光纖化剂。

9.3 粉煤灰成型吸附剂及负载掺杂型光催化剂的 表征

9.3.1 SEM 分析

BFFA-B 负载 TiO₂ 前后的形貌分析在 JSM-6460LV 型扫描电镜上进行, SEM 厕料如图 9.1 所示。由图 9.1 (a) 可见,粉漆灰成翅栗刺刺衷闹具有丰富 的孔隙,由图 9.1 (b) 可见,通过溶胶·碾胶法在物煤灰成型吸附剂表面负载 足丁 -尼 TiO₆,分布均勾,分散性较好。由图 9.1 (c) 可见,掺杂 N, Fe 寿的 TiO₆ 在粉煤灰成型吸附剂表面分布仍然很均勾、TiO₂ 乾度略有增加。

9.3.2 UV-Vis 光谱分析

将改性和未改性的催化剂物体置于无水乙醇中形成悬浊液,然后在紫外-可见分光光度计中进行,满扫撞,结果见图 9.2,由图 9.2 可知,掺杂 N,Fe 的 TiO₂ 光催化剂的吸收光的波长范围由原来的 330nm 扩展到 550~650nm, 并且保持在 350nm 处的吸收作用格并增加。

9.3.3 XRD 分析

利用 Panalyteal limpal 4 型 X 射线变光光谱仅对实验所用样品进行分析。 负载 TiO,前后粉煤灰處型吸附剂的 XRD 分析结果见图 9.3。通过与 ICPDS 标准 F对照可知。500℃高温处理后,TiO;/BFFA-B 中晶型主要是螅纹矿型, 此外也有少量的金红石型存在。根据半峰宽 β 值及公式 D—kλ/(β·cosθ) 可 计算出缘杂前后两种 TiO; 的晶体粒度分别为 5.1mm 和 8.7mm。负载后的 TiO;/BFFA B 与液粉煤灰成型吸附剂的 XRD 相比可以看出。显然在 25.3°物 近出现了 TiO; 的原峰(图中 T 所示位置),但是其桁射峰强度较影。海余 N.





(a) BEFA B



(b) 1iO₂ BHA B



图 9.1 粉煤灰成型吸附剂负载前后 SEM 照片 (×1000)



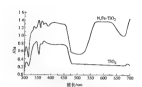


图 9.2 UV-Vis 光谱分析图

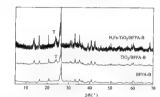


图 9.3 负藏 T₁O₂ 前后成樹版附剂的 XRD 阁 (T-T₁O₂)

Fe 离子之后的 TiO_r/BFFA-B 催化剂与掺杂前的 TrO_z/BFFA-B 相比、衍射 蜂强度明显增加,这是由于掺杂离子后的 TiO_z 粒度明显变大,使其质量分 数有所增加。由于掺杂离子是以内嵌或替代的方式进入 TiO_z 内部,与二氧 化氧形成均匀的固态物质,所以在图中没有掺杂离子 (N 和 Fe) 相对应的 假峰出现。

9.4 光催化性能研究

9.4.1 负载型光催化剂的光降解实验

光催化实验在自制光催化反应器中进行。将光催化剂加入 100mL 浓度为 50mg/L 亚甲基蓝溶液 (MB) 中,利用藏力搅拌器搅拌。反应结束后,离心



分离取上层滑液,于亚甲基蓝最大吸收波长 665nm 处测定其吸光度变化。降 經惠 (n) 按下式计算:

$$A_0 - A$$
 A_0

式中 A₀——原溶液吸光度; A 光照 -定时间后溶液吸光度。

9.4.2 焙烧时间对光催化性能的影响

在 500℃条件下始號不同时间所得負繳 N、Pc-TiQ: 粉煤灰成埋吸附剂在可侧2. 股票条件下对空甲基监常接的降酶效果是图 9.4。由图 9.4。由图 9.4 可知,熔焼时间 2.5 的特益或空甲基监常线的降离效果是好 . 先维任范世县 高 岩增烧时间 过短 (如 1h)、TiQ。数千不能牢阔地负缴于粉煤灰成型吸料剂上。易炭等 排品颜色发灰,可见有电物及有完全颗粒长床,还与部分残平。若熔烧时间 2. (如 3h, 4 h)、TiQ。品数有完全颗颗化大, 粒序空大,则色变线,同时 TiQ。品观会发生转变,由银钛矿型转为金红石即,从而引起比表面积和催化及应活性中心的减少。导致光循化剂的催化性能降低。因此,实验选择 500℃ 传输 2h 作为最佳熔输条件。

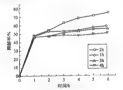


图 9.4 焙烧时间对光催化效果的影响

9.4.3 光照条件对光催化效果的影响

分別以可见光和索外光作为光面,对粉煤灰成型硬附剂负载 N. Fe-TiO, 对水溶镜中亚甲基蓝 (MB) 的降解效果进行研究,结果如图 9.5 所示,由图 9.5 可以看出。在光光照的条件下。亚甲基面的法除具是依靠粉煤灰成型吸附 河吸附作用。在紫外光的照射下,由于光降解的作用。使棉棒椰羊随栽时间的 增加明是提高。与索外光相比。亚甲基蓝的降解率尽管没有紫外光条件下的降 椰本高、但和对与服将作用来边出有明显的提高。

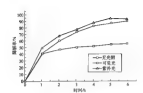


图 9.5 光照条件对光像化效果的影响

9.4.4 授加量对光催化效果的影响

分别投加 3g/L、5g/L、7g/L 的 N、Fe-TiO₂/BFFA-B 进行对比实验。结果加图 9.6 所示。由图 9.6 可以審捐、当投加置为 7g/L 时对 50mg/L 的亚甲基 医溶摄的降率率最高、投加量大小、催化剂量少。光降解皮生患。当投加量 为7g/L 的时候,与投加量为 5g/L 相比、亚甲基蓝降解率增加量减小,且投加聚放大、经济成本也会有相应的提高。因此选择最佳投加量为5g/L。

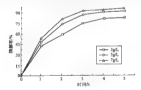


图 9.6 校加量对催化效果的影响

9.4.5 溶胶 pH 值对 N, Fc-TiO₂/BFFA-B 光催化性能的影响

不同 pH 值条件创备的 N, Fe TiO₂/BFFA B 对亚甲基蓝的降解效果见图 9.7。由图 9.7 可以看出。pH 值 对常股 凝胶法制条的拌品影响较大。创 6 均均且性能优良的负载型光催化剂需要控制溶散的水解速率。同时可染慢降盐的染色中,加入适量酸碱。不仅可以加快膨盐的水解速率。同时可染慢降盐的染色



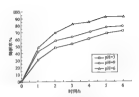


图 9.7 擦胶 pH 值对光催化效果的影响

反应应率。pH 值按近 TiO₂ 的等电点 (pH 值为 3.0)。由于分下间力的作用。 TiO₃ 颗空间易闭聚成大颗粒。表面形凝少,光催化活性降低;¹⁰3。碱性过强时 (pH>9)。会使吸附剂破体部分结构组成物质受到破坏。而影响了警个反应体 系归。当路败呈弱碱性(如 pH = 0) 时,OH 增多。能生成更多的 OH , 当反应体系中。OH 被少时,可以为补充。OH 提供整的来源。当溶胶呈弱 酸性 (如 pH = 6) 时,H 的量增大,也能生成较多的 OH ",提高降解效果。 作者选择的 pH 值值图 9.~9。实验过程中控制在 pH = 6.

9.5 本章小结

① 采用溶胶-摄胶法以粉煤灰成型吸附剂为煅体,在粉煤灰负载改性 TiO₂ 光偿化剂 (N. Fe-TiO₂/BFFA-B)。SEM 分析表明 TiO₂ 在粉煤灰成型吸附剂 表面分布均匀,分散性好。

② N, Fe-TiO₂/BFFA B 表面的 N, Fe-TiO₂ 粒 径 为 8.7nm, N, Fe-TiO₂/BFFA B 吸收光的液长范围由原来的 350nm 扩展到 550~650nm, 且 在 350nm 处的吸收作用增加。

③ 可见光条件下,在溶胶 pH-6、500℃条件下,焙烧 2h、投加量为 5g/L时,MB的光降解率为92.6%。



参考文献

 Set Z. M., Ye X. Y., Liang K. M., Gu S. R., et al. XPS analysis of light elements (C. N) remaining in sol-gel derived TiO₂ films. Materials science letters, 2003, 22: 1255-1258.

- [2] T. Umebayashi, T. Yamaki, H. Itoh, A. Asai. Band gap narrowing of titanium dioxide by sulfur doping. Application Letter, 2002, 81, 454-456.
- [3] Aita Y , Komatsu M, Shu Y, Sato T. Phase-compositional control and visible light photocatalytic activity of nitrogen-doped triannia via solvothermal process . Solid State Chemistry , 2004, 177 (9): 3235-3238.
- [4] Yu J C, Yu J. Effects of F-doping on the photocatalytic activity and microstructures of nanocrystalline TiO₂ powders, Chemistry of Materials, 2002, 14: 3808-3816.
- [5] Luo H. Takata T. Photocatalytic activity enhancing for titanium dioxide by Co-doping with bromine and chloride. Chemistry of Materials, 2004, 16, 846-849.
- with bromine and chloride, Chemistry of Materials, 2004, 16; 846-849.

 [6] Asahi R, Morikawa T. Visible-light photocatalysis in nitrogen-doped titanium oxides, Science, 2001, 293, 269-271.
- [7] Li D. Z, Huang H. J, Chen X, Chen Z. X, et al. New synthesis of excellent visible light TiO₂-, N, photocatalyst using a very simple method. Solid State Chemiatry, 2007, 180, 2630-2634.
- [8] Liu H. Y. Gao L. Synthesis and properties of CdSe-sensitized rutile TiO₂ nanocrystals as a visible light-responsive photocatalysts. American Ceramic Society, 2004, 87 (8): 1582-1584.
- [9] Wang X, X, Meng S, Zhang X, L, Wang H. T, et al. Multi-type carbon doping of TiO₂ photo-catalyst, Chemical Physics Letters, 2007, 444, 292-296.
- [10] Funda Sayilkan, Meltem Asiltürk, Nadir Kiras, et al, Photoestalytic antibacterial performance of Sn4+-doped TiO₂ thin films on glass substrate. Journal of Hazardous Materials. 2019, 52, 1309-1316.
- [11] 噶日迪,张宇, 虞立勤等. TiO₂/船嫌灰的制备及光催化性能研究. 环境化学, 2007, 26 (4); 444-447.





粉煤灰是电厂产生的固体废物,具有一定的吸附性能,以粉煤灰为原料制 备廉价、高效粉煤灰成型吸附剂,是粉煤灰资源化利用的有效途径,对于节约 资源、保护环境有着重要意义。

作者从不同电厂采集了三种聚料粉煤炭 WFA-R。BFA-R 和 XFA-R。分 別來簡 3h 和 5h 得到超细粉煤炭 WFA-A、BFA-A、XFA-A 和 WFA-B。 BFA-B 和 XFA-B。分别以原料粉煤灰和超细粉煤炭为原料制备了粉煤炭成型 吸附剂 WFFA-R、BFFA-R、XFFA-R 和 WFFA-A、BFFA-A、XFFA-A 以及 WFFA-B、BFFA-B、XFFA-B 非对试进行表征。采用参查和动态暖酵实验。 研究了粉煤灰成型吸附剂水溶液中央型 4机类型 甲基蓝(MB)和重金属 哪一个CF(切)的吸附性能和吸附机理。采用超声波再生法对吸附饱和粉煤灰成 型吸附剂进行股附再生。得到了满意的效果。在此基础上以粉煤灰吸附剂为载 体在其表面负载改性纳米 TiO。光催化剂(N、Fe-TiO₂/BFFA-B),研究了 N、Fe-TiO₂/BFFA-B 在可见光条件下对 MB 的光降解率效果。主要结论 如下

① 与原粉藻灰相比超细粉煤灰 WFA-B、XFA-B 和 BFA-B 对 MB 和 Cr(V))的吸附置分別增加 76.97%。51.51%。23.22%和43.27%。11.14%。28.69%。原粉藻灰和超细粉煤灰对 MB 和Cr(V))的吸附动力学符合二级吸附清率方程。粉煤灰和超细粉煤灰吸附 MB 的过程均由颗粒对常控到

② 经 Ca(OH)2 改性超细粉煤灰对Cr(Ⅵ)的吸附性能明显提高。改性后超细粉煤灰对Cr(Ⅵ)的去除率分别提高 2.01 倍、2.16 倍和 2.44 倍。

③ 通过正交实验确定了超细粉煤灰侧条粉煤灰成型吸附剂的最佳工艺条件, 烘干温度 80℃, 反应温度 80℃, 反应时间 3h, NaOH 溶液的用量 350mL, NaOH 溶液的浓度 4.5mol/L。

① 煤灰成型吸附剂的 SEM、BET 比表面积、XRD 分析表明,粉煤灰成型吸附剂内部具有丰富的孔隙结构,粉煤灰成型吸附剂中有新晶形矿物方钠石 生成。随者原料粒度的减小粉煤灰成型吸附剂的比表面积和总孔体积增加。



⑤ 吸附动力学研究表明。 粉煤灰成超吸附剂对 MB 和Cr(VI)的吸附动力 学数据符合二级吸附动力学方程。 吸附过程由孔隙内扩散过程控制。 吸附热力 学研究表明,粉煤灰成型吸附剂对 MB 和Cr(VI)的吸附等温线符合 Frendlich 或 Langmuir 吸附等温式。 粉煤灰成型吸附剂对水溶液中 MB 和Cr(VI)的吸附 性能解除液温度的升高而降低。 吸附为放热的自发过程。

① 溶液 pH 值对粉煤灰成型吸附剂 WFFA-B、BFFA-B 和 XFFA-B 吸附 MB 和Cr(划)有则显影响。在研究范围内。随着 pH 值的增加均量现先增加后 碳小的规律。粉煤灰成型吸附剂投加量增加。其对 MB 和Cr(划)的单位吸附 替減少。

② 粉煤灰成型吸附剂对 MB 溶液和Cr(划)溶液的动态吸附实验表明,吸 附剂填料高度越高,其达到穿透点的时间越长,溶液浓度越高,吸附柱穿透的 时间短,将粉煤灰成型吸附剂吸附 MB和Cr(切)的动态吸附实验数据采用 Origin 软件中的 Logistic 模型进行回归,建立了吸附剂的动态吸附变。

 $\frac{A_1-A_2}{1+(t/t_0)^p}+A_2$,确定了相关参数,结果表明,Logistic 模型可以很好地反
胺成型吸附剂对的 MB 和Cr(引)动态吸附过程。

⑤ 粉煤灰成型吸附剂的超声波再生研究表明、超声波是粉煤灰成型吸附剂再生的一种非常有效的方式、再生后可使吸附剂的吸附性膨胀本恢复到初始状态。超声波再生的最佳条件为,超声波再生时同为10min、超声波再生功率比为60%、再生温度为35℃。

① 采用溶胶 醛胶法以粉煤灰成型吸附剂为载体,制备 N, Fe-TiO₂/BF-FA-B光催化剂。分析表明 N, Fe-TiO₂ 数径为 8.7 mm。N, Fe-TiO₂/BFFA-B 的吸收光的波长范阴由原来的 350nm 扩展到 550~650nm,且在 350nm 处的 吸收作用略有增加。在可见光条件下,N, Fe-TiO₂/BFFA-B 对亚甲基蓝的光溶解率可达 92.6%。

